I.S.S.N. 0030-1531

Volume 50. 1980

Nº 3-4

# L'OISEAU

ET LA

# REVUE FRANÇAISE D'ORNITHOLOGIE



REVUE TRIMESTRIELLE

DE LA

SOCIÉTÉ ORNITHOLOGIQUE DE FRANCE Rédaction: 55, rue de Buffon, 75005 Paris



## L'OISEAU

### ET LA

## REVUE FRANÇAISE D'ORNITHOLOGIE

Publié avec le concours de l'O. N. C. et de l'O. R. S. T. O. M.

Comilé de lecture :

MM. M. CUISIN, Chr. ERARD, R.-D. ETCHECOPAR, G. HEMERY et G. JARRY

> Abonnement annuel: France: 160 F Etranger: 190 F

Les manuscrits doivent être envoyés en double exemplaire dactylographiés et sans aucune indication typographique, au Secrétariat de rédaction : 55, rue de Buffon, 7505 Paris.

Les auleurs sont priés de se conformer aux recommandations qui leur sont fournies au début du premier fascicule de chaque volume de la Revue.

La rédaction, désireuse de maintenir la haute tenue de ses publications et l'unité de la présentation, se réserve le droit de modifier les manuscrits dans ce sens.

Elle ne prend sous sa responsabilité aucune des opinions émises par les auteurs des articles insérés dans la Revue.

La reproduction, sans indication de source ni de nom d'auteur, des articles publiés dans la Revue est interdite.

F 256 P

## SEMINAIRE D'ETUDE SUR LA DYNAMIQUE DES POPULATIONS D'OISEAUX

(PARIS, 8 ET 9 NOVEMBRE 1979)

Le séminaire d'étude sur la dynamique des populations d'oiseaux ayant pour but de faire le point des travaux français actuels dans le domaine s'est déroulé au Muséum national d'Histoire naturelle,

Cette réunion, organisée par le Centre de Recherches sur la Biologie des Populations d'Oiseaux et présidée par Jacques Blondel, a regroupé 70 participants comprenant les différents spécialistes concernés par le sujet (C.N.R.S., I.N.R.A., M.N.H.N., Universités, O.N.C., etc.).

La première journée fut consacrée entièrement aux communications et la matinée du lendemain à un débat sur les problèmes multiples que pose l'étude de la dynamique des populations d'oiseaux, Les communications sont présentées dans ce fascicule de « L'Oiseau et la Revue Française d'Ornithologie», in extenso ou sous forme résumée, à l'exception de l'exposé de P. Nicolau-Guillaumet sur l'Hirondelle de cheminée, déjà publié (L'Oiseau et la R.F.O., 49, 1979).

Le premier point marquant de cette rencontre réside dans le niveau général élevé des travaux exposés par les chercheurs français étudiant la dynamique de populations monospécifiques d'oiseaux dans la nature. Pour de nombreuses populations, on dispose maintenant de mesures sur le terrain précises et suivies dans le temps des divers paramètres démographiques. Evolution de l'effectif, survie des individus et production en jeunes constituent les trois thèmes essentiels, abordés très souvent dans le cadre d'une étude plus vaste de l'écologie de la population. On s'aperçoit alors combien l'interprétation de l'évolution numérique et de la dynamique d'une population requiert de prudence et nécessite des lravaux de terrain longs, délicats et souvent ingrats.

Le deuxième point intéressant concerne la diversité des populations étudiées. Elle se manifeste tant au plan spécifique, qu'au plan des milieux concernés (terrestres, dulçaquicoles, littoraux ou pélagiques) et des problèmes pratiques que posent ces populations (chasse, nuisance, protection).

L'exposé d'une approche nouvelle de la dynamique des populations d'oiseaux constitue cependant le fait majeur de ce séminaire. Présentés en début de ce fascicule dans une synthèse générale et développés dans cinq des communications spécifiques, ces travaux apparaissent résolument tournés vers le traitement des données de terrain, sans que ces concessions soient faites pour aufant à la rigueur mathématique de la démarche proposée.

l'Oisean et R.F.O., V. 50, 1980, nº 3-4.

Cette approche se distingue notamment par le développement de moltations (effectif, survie, production de jeunes, etc.). Il ressort ainsi clairement que des paramètres ademographiques des pouputations (effectif, survie, production de jeunes, etc.). Il ressort ainsi clairement que des paramètres apparenment « simples» ne peuvent pas toujours être mesurés de manière « simple» dans la nature. Parmi les risques d'erreur auxquels peuvent aboutir les méthodes habituelles on peut citer la sous-estimation des survies calculées par les méthodes usuelles à partir de reprises d'oiseaux hagués. l'assimilation de l'effectif soberré à l'effectif réel de la population, ou encore l'extension à l'ensemble de la population mature de la production en jeunes observée uniquement chez les oiseaux réellement reproducteurs.

Le deuxième trait caractéristique de ces travaux concerne la mise en œuvre de modètes de fonctionnement à la fois simples, réalistis et en nécessitant pas d'hypothèses lourdes. Les paramètres démographiques estimés dans la nature peuvent alors être intégrés pour rendre compte du fonctionnement de la population, tout en mettant l'accent sur le rôle fondamental de l'âge des individus et sur la périodicité saisonnière de leur cycle biologique. Ces modètes, dérivés des travaux de Lassile, permettent de répondre dans un prenier temps à des questions précises par exemple, l'augmentation de survie observée peut-elle être responsable de l'essor démographique de la population ? tel déclin est-il dù uniquement à une baisse de fécondité ? ou bien encore, quelles sont les variations de la structure d'âge au cours du cycle annuel ? On mesurement à une baisse de féce s'réponses pour orienter les recherches écologiques sur les paramètres prépondérants de la dynamique de la population.

La nécessité d'allier les travaux de terrain à ceux de modélisation sur ordinateur apparaît ainsi nettement. Il en résulte une valorisation mutuelle de ces deux approches complémentaires et indispensables pour appréhender quantitativement le fonctionnement de la population et sa signification écologique.

Mais l'intérêt fondamental de ces travaux réside probablement dans la mise en évidence par des analyses de sensibilité de la stratégie démographique adoptée par chaque population. Sans anticiper sur les communications présentées ici, il convient de souligner un des polists généraux essentiels vers lequel semblent converger plusieurs études: la régulation d'une population pourrait être due à l'action de la densité des oiseaux sur leur production en jeunes, notamment en faisant arger la proportion d'individus non reproducteurs. Ce mécanisme de régulation serait donc différent de celui invoqué dans la théorie actuelle de Lack suivant laquelle la production en jeunes, supposée maximale par sélection naturelle, induirait la densité des oiseaux dont dépendrait ensuite leur survie.

Nul doute que la mise en œuvre coordonnée de travaux de terrain approfondis et des méthodes actuelles de traitement des données permettra de faire avancer rapidement nos connaissances biologiques dans cette voie de recherche encore peu développée.

# Quelques aspects et perspectives des méthodes de modélisation de la dynamique des populations d'oiseaux

par Jean-Dominique LEBRETON

## I. INTRODUCTION

A partir d'une population de 1000 individus (600 femelles et 400 mâles) d'un oiseau que nous étudions sur le terrain, essayons de calculer l'effectif l'année suivante : sous l'hypothèse que toutes les femelles sont lécondées tant que le sex-ratio n'est pas trop déséquilibré, nous concluons que 600 femelles vont se reproduire. En supposant que chacune donne naissance à une moyenne de 3,4 poussins, moyenne qui intègre les différences dues à l'âge, à l'habitat, au statut social et à l'expérience des différentes femelles, ce sont donc 2040 poussins qui viennent s'ajouter à la population. Le sex-ratio est supposé équilibré à la naissance et les 2 040 poussins comprennent donc 1 020 males et 1 020 femelles. Sachant que le succès d'élevage multiplié par la survie hivernale des jeunes oiseaux est 0,2, 204 femelles et 204 mâles atteignent l'âge d'un an, Supposons enfin que la survie moyenne des femelles adultes est de 0.6 el celle des mâles 0,55 : 360 femelles survivent parmi les 600 et 220 mâles parmi les 400. La population printanière comprend donc si la maturité sexuelle est acquise à l'âge d'un an : 360 + 204 = 564 femelles et 204 + 220 = 424 mâles, soit 988 individus : la population étudiée est pratiquement stable.

Cet exemple totalement imaginaire et bien étémentaire permet un première conclusion: les calculs démographiques ne sont possibles qu'a l'aide d'hypothèses, vérifiables ou non, vérifies ou non sur le terrain: la n'est pas de dunamique de population sans modèle. On pourrait dire la même chose de bien des domaines de la biologie quantitaire; c'est aiméme chose de bien des domaines de la biologie quantitaire; c'est aiméme chose de bien des domaines de la biologie quantitaire; c'est aiméme chose de bien des domaines de con plus ou moins complexe. Or qui varie su cours du temps de façon plus ou moins complexe. De product de la contra de la complexe de la contra de l

UGiseau et R.F.O., V. 50, 1980, nº 3-4.

de règles, mathématiques ou non, permettant de tirer des conclusions d'un ensemble d'hypothèses, que le subordonnerai aux objectifs des biologistes. J'écarte de mon propos les modèles de l'écologie théorique, non appliqués à des données et je reuvoie par exemple à la revue critique récente de VULLEUMER (1979). J'inclus par contre les modèles de la statistique, qui permettent de déduire d'un ensemble d'hypothèses des estimations de paramètres ou des conclusions qualitatives sur certaines des hypothèses. Plus encore que leur précision numérique, qui ne fait pas toujours partie des buts recherchés, les modèles mathématiques ou l'avantage sur d'autres formulations (modèles dialectiques, notamment) d'obliger à expliciter toutes les hypothèses (voir aussi Lagax 1973).

Par ailleurs, je ne manquerai pas de rappeler que les oiseaux s'identifient, se comptent, se marquent beaucoup plus facilement que la plupart des autres animaux, et que l'ornithologie peut s'enorgueillir d'être souvent en position pionnière en dynamique des populations, comme par exemple en protection de la Nature.

Après ce préambule, je vais développer une revue des techniques de modélisation disponibles ou en voie de l'être pour les ornilhologues en trois points :

- la démographie des oiseaux (au sens de la démographie humaine).
   c'est-à-dire la compréhension de la dynamique moyenne d'une population à partir de paramètres démographiques;
  - 2) les problèmes d'estimation de paramètres démographiques;
- 3) les phénomènes au second ordre, non pas au sens d'ordre de priorité, mais bien plutôt d'écarts au régime démographique moyen, difficiles à aborder sans connaître celui-ci: effets des dépendances de la densité, variations aléatoires, données de structure complexe (suivi individue...)

Dans cette dernière partie surtout, qui est encore l'Objet de beaucoup de recherches méthodologiques, là où il n'était guère possible de s'étendre, je me suis efforcé de combler les lacunes par des références bibliographiques, avec d'inévitables blais personnels, en insistant sur les travaux français, notamment pour marquer les progrès effectués depuis la synthèse de Derandono (1959).

#### II. LA DEMOGRAPHIE DES OISEAUX

### II. 1. MODÈLE DE LESLIE

Le phénomène le plus important à prendre en compte dans les deuts de la démographie des oiseaux est certainement l'âge: on connaît depuis l'étude de Lacux (1946) la différence importante de survie annuelle des oiseaux immalures et des oiseaux adultes. Parfois même, les survies ne se stabilisent que très progressivement avec l'âge (Coulson et Woolen 1976, à propos de Rissa tridatelyia).

On sait aussi que l'âge de première reproduction peut atteindre des valeurs élevées, chez les oiseaux de mer notamment. Corrélativement, on a pu documenter dans certains cas de façon précise des différences de fécondité liées à l'âge des parents (pour une large gamme d'exemples, voir RICKLESS 1973).

Par ailleurs, le caractère extrêmement saisonnier du cycle de vie des oiseaux, surtout en zone tempérée ou arctique, est important à prendre en compte dans des modèles: les modèles en temps continu sont inutilement compliqués (Jacassos et al. 1976) et les conclusions qu'on peut en litrer peu crédibles (Leaneron 1973). Il semble que la meilleure réponse soit le modèle matriciel de Lesais (1945, 1948) qu'il est particultèrement commode de construire à partir d'une représentation schématique du cycle annuel d'une population, comme nous allons le voir sur l'exemple des Glagones blanches C. ciconia d'Alsace (Leaneron 1978), en parahrasant de près l'exemple des Mouettes rieuses Larus ridibundus de Camargue (Leaneron et Lesansans 1976).

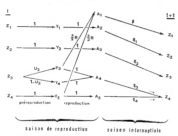


Fig. 1. — Expression quantitative du cycle de vie de la Cigogne blanche C. ciconia (d'après Lевавтом 1978; voir explications dans le texte).

Les relations directes entre les Y et les Z, sous les hypothèses cidessus s'écrivent :

$$Y_1 = Z_1$$
  
 $Y_2 = Z_2$   
 $Y_3 = U_3 Z_3$   
 $Y_4 = (1-U_3) Z_3$   
 $Y_6 = Z_4$ 

Ces relations linéaires (= du premier degré) se résument par la multiplication matricielle (1) :

Au cours de la reproduction proprement dite, si a est le nombre moyen de jeunes élevés avec succès, et R la probabilité de nicher avec succès,  $\frac{a}{\alpha}$  R femelles sont élevées en moyenne par femelle nicheuse, solt

un total de  $\frac{a}{2}$  R  $(Y_1 + Y_2)$ . Si besoin était, ces paramètres de fécondité pourraient dépendre de l'âxe des reproductrices.

Un effectif A, de juvéniles vient s'ajouter aux 4 classes d'âge précédentes notées (A<sub>2</sub>, A<sub>3</sub>, A<sub>4</sub>, A<sub>5</sub>). Les relations liant les A aux Y sont aussi linéaires :

$$\begin{array}{lll} A_1=\frac{a}{2}~R~(Y_1+Y_2)\\ A_2=Y_1\\ A_3=Y_2\\ A_4=Y_3+Y_4~(on~regroupe~toutes~les~femelles~de~3~ans) \end{array}$$

et une fois de plus la formulation la plus commode est la formulation matricielle.

$$A = R \times Y \quad \text{solt} \begin{pmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_3 \\ A_4 \\ A_5 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 0 & 0 & \frac{a_2}{2}R & 0 & \frac{a_3}{2}R \\ 1 & 0 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \times \begin{pmatrix} Y_1 \\ Y_2 \\ Y_3 \\ Y_4 \\ Y_5 \end{pmatrix}$$

Pendant la saison internuptiale les oiseaux survivent selon leur classe d'âge en proportions respectives p, q<sub>1</sub>, q<sub>2</sub>, q<sub>4</sub>.

(1) Le lecteur qui n'est pas familiarisé avec le calcul matriciel pourra simplement admettre qu'il s'agit de la formulation d'équations linéaires la plus commode et la plus efficace.

On passe de B au vecteur Z (t + 1) au printemps suivant par une nouvelle multiplication matricielle :

$$\begin{pmatrix} z_1 \\ z_2 \\ z_3 \\ z_4 \\ z_{t+1} \end{pmatrix} = \chi(\tau + 1) = M + B = \begin{pmatrix} r & 0 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & q_1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & q_2 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & q_3 & q_4 \end{pmatrix} \times \begin{pmatrix} A_1 \\ A_2 \\ A_3 \\ A_5 \\ A_5 \end{pmatrix}$$

On peut aussi écrire globalement à partir des équations précédentes : 
$$\begin{split} \mathbf{Z}_{t+1} &= \mathbf{M} \times \mathbf{B} = \mathbf{M} \times \mathbf{E} \times \mathbf{A} = \mathbf{M} \times \mathbf{E} \times \mathbf{R} \times \mathbf{Y} \\ \mathbf{Z}_{t+1} &= (\mathbf{M} \times \mathbf{E} \times \mathbf{R} \times \mathbf{I}) \times \mathbf{Z}_{t} \end{split}$$

ce qui revient à remplacer de proche en proche dans les équations donnant Z, ,, B en fonction de A, puis A en fonction de Y, puis Y en fonction de Z,. On obtient des équations encore une fois linéaires résumées dans le produit de matrices M x E x R x I qu'on peut effectuer une fois pour toutes : ce produit est égal à une matrice dite matrice de Leslie (2) (Leslie 1945, 1948), notée P (Skellam 1967) :

On obtient de la même façon du début d'une saison internuptiale au début de la saison internuptiale suivante :

Nous renvoyons le lecteur aux articles cités ci-dessus et à l'index pour une bibliographic plus détaillée. La construction d'un modèle de LESLIE à partir d'une représentation du cycle de vie est à la fois très Souple et assez automatique (voir aussi IV.5) : c'est un modèle normatif, Sous-jacent à la plupart des calculs démographiques, en particulier ceux concernant les oiseaux, même quand il n'est pas cité (CAPILDEO et HAL-DANE 1954; LESLIE 1966; HENNY et al. 1970; MERTZ 1971; GOODMAN 1968 a...).

La formulation matricielle rend commode l'obtention des résultats dont nous ne citerons que l'essentiel, extrait de Lebreton et Isenmann (1976) :

(2) Au coefficient q, près, absent de la matrice de Leslie sensu stricto.

« Si  $Z_0$  est l'effectif initial,  $Z_1 = P \times Z_0$  est aisé à calculer, ainsi que  $Z_1 = P \times Z_1 = P \times P \times Z_0$ : il suffit de multiplier la matrice P par ellemême. Mais si l'on veut calculer l'effectif au bout de 50 ans par exemple. il faut calculer:

$$Z_{qq} = P \times P \times ... \times P \times Z_{q} = P^{50} \times Z_{q}$$

Heureusement, quand t devient grand (t supérieur à 10),  $P_t$  devient de plus en plus proche d'une structure constante, appelée structure asymptotique. Z. devient simplement proportionnel à Z. :  $Z = \lambda \times Z$ .

asymptotique.  $Z_t$  devient simplement proportionnel à  $Z_{t-1}: Z_t = \lambda \times Z_{t-1}$ . La constante de proportionnalité ne dépend que de la matrice P et non de la valeur initiale  $Z_m$ .

$$Z_{t} = \begin{pmatrix} z_{1} \\ z_{2} \\ z_{3} \\ z_{4} \end{pmatrix} \qquad \qquad Z_{t+1} = \begin{pmatrix} z_{1} \\ z_{2} \\ z_{3} \\ z_{4} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \lambda z_{1} \\ \lambda z_{2} \\ \lambda z_{3} \\ \lambda z_{4} \end{pmatrix}$$

Cette dernière relation n'est vraie qu'approximativement, et ce avec une précision d'autant plus grande que t est plus grand. On remarquera que les proportions dans les différentes classes d'âge se conservent, et que la population totale est elle aussi multioliée par \( \lambda :

Pour le mathématicien, λ est la plus grande valeur propre de P, et le vecteur qui conserve ses proportions est le vecteur propre associé à λ, que nous noterons V.

Pour le biologiste, \(\lambda\) est le taux annuel de multiplication, et V représente la structure stable des âges,

Le problème mathématique de la détermination de \(\lambda\) peut se ramener \(\hat{a}\) la résolution d'une équation polynomiale.

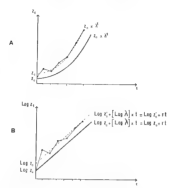
$$Z_t = \lambda \times Z_{t+1}$$
 se ramène à  $Z_t \rightarrow \lambda^t \cdot Z_0$ .

Graphiquement, la loi de croissance « asymptofiquement exponentielle » et donnée par la figure 2. Le fait que la croissance ne soit qu'asymptotiquement exponentielle fait que les effectifs partant de  $Z_q$  rejoignent une exponentielle de taux  $\lambda$  qui part d'une valueur initiale ficite  $Z_q^{\lambda}$ , en géndif différente de  $Z_q$ . Bien d'autres résultats plus techniques sont disponibles (voir par exemple CUL et Vogr 1973).

### II. 2. UTILISATIONS

En gros, trois situations générales d'utilisation peuvent se présenter :

1) On connaît paramètres et vitesse de multiplication de la population : on cherche alors à établir un bilan pour vérifier que rien n° été oublié; on bénéficie alors de la redondance des données puisqu'on compare simplement le taux de multiplication λ observé sur la population (estimé par des techniques indiquées plus bas; II,1,4) et le taux de multiplication λ prédit par le modèle à partir des paramètres démographiques.



 $F_{|S|}$ , 2. — Représentation graphique d'une croissance en temps discret asymptotiquement exponentielle. A: ordonnée arithmétique, B: ordonnée logarithmique.

Dans beaucoup de cas, lorsqu'on étudie une population stabilisée par des mécanismes dépendant de la densifé. À vaudra 1, et le modèle de LESLE est alors une approximation linéaire de modèles non linéaires plus complexes (IV.3): on peut parler de démographie moyenne à l'équilibre.

HENNY et Wigut (1969) disposent ainsi de bonnes estimations des surves juvénile et adulte des populations américaines du Balbuzard Pandion haliactas à partir d'un total de 286 reprises d'oiseaux baguês, de leur productivité (239 nide dans le Maine et le Connecticut). Dans à zone principale de baguage, la population a décru au rythme de 12,9 % Par an (\(\lambda\) - 0,871) pendant 20 ans. A partir d'indications sur l'âge de Permière reproduction (3 ans) et après avoir vérifié que les survies ont Peu varié, l'ensemble de ces paramètres permet de prédire, selon la Petrode considérée, un taux de décroissance annuel de 10,5 à 14,1 % \(\lambda\) - 0,895 à 0,859). Il apparaît donc que les taux observés de déclin ont en bon accord avec ces prédictions et Henny (1972) conclut que les différences entre les fécondités observées expliquent entièrement les

différences des taux de multiplication observés dans les différentes populations.

- 2) On connaît les paramètres, mais la vitesse de multiplication le la population est connue seulement de façon qualitative, voire inconnue le bilan apporte ou non une confirmation aux informations éventuel es sur le taux de multiplication. Hément et al. (1979) prouvent anns que confrairment à une opinion éépandue, les populations françaiese d'Hiron-delles de cheminée Hirundo rustica sont globalement proches de la stabilité, et en tout cas pas en décrolèssance rapide puisque l'emplo du modele de Lesini conduit à des valeurs du taux de multiplication voisnes de 1.
- 3) On connaît une partie des paramètres, on n'a, au mieux, que des indications qualitatives sur les autres, mais on connaît le rythme de multiplication de la population. Lebaprox (1978) confirme ainsi que la decroissance des effectifs de Cigogne blanche en Alsace s'explique jui une diminution de la survie des adultes de 0.75 à 0.06 après 1960, alcomême que les renseignements directs sur les survies sont réduits. De même, Maxiox (inédit) conclut à de très probables variations annuelles de la survie des Hérons cendrés Ardea cincrea de Grand-Leuc.
- Il ne fait aucun doute que les services à attendre du modèle de LESLIE dans ces trois cas, entre lesquels tous les intermédiaires sont possibles, sont encore énormes. Pour affiner et assurer le plus possible les résultats, deux précautions semblent indispensables:
- 1) Etudier la sensibilité du modèle aux divers paramètres, c'estàdure les modifications des récultats en réponse à des variations des paramètres (DEMPTRIUS) 1969, MERTZ 1971, LEBRETON et ISANANN 1976. CASWELL 1978); de fortes variations de certains paramètres peure n'avoir que peu d'influence sur le taux de multiplication: c'est notamment le cas des paramètres de fécondité chec les espèces à longue durée de génération. Ce type de renseignement peut aider à planifier des travaux de terrain.
- Les études de sensibilité debouchent donc directement sur le problème des strategies démographiques (BLONDEL 1975, 1976). Autre exemple l'étude numérique de modeles de LASLIE convainc rapidement de la sensibilité relativement faible de la structure d'âge aux variations «c's paramètres, notamment de survie : l'inférence sur les paramètres dénographiques à partir de structures d'âge automales, si prisee des « wilifers », est en général difficile : il y a certainement peu de conclusions a attendre sur les paramètres démographiques des Canardis, à partir des études d'aules récoltées auprès de chasseurs (Boyo et al. 1975) (voir auss. CAUCHLES 1974).
- Cerner de façon critique la confiance à accorder aux valeurs disponibles des parametres, ce qui nous amenera à notre seconde partic-Par la comparaison de scénarios variés, ce modèle permet très commo-

dément de tenir compte d'informations qualitatives (valeur seuil, ou « fourchette » pour tel ou tel paramètre).

Il faut répêter que le modèle de Lassie est un modèle moyen, et que c'est une de ses limitations : il est par exemple très dangereux de faire des calculs de prélèvement optimal dans un tel modèle qui ne tient compte ni des effets de la densilé, ni du processus de formation des couples (Londelle, et al. 1971)... Le modèle de Lassie ne permet pas non plus de faire des prédictions sur l'extinction d'une population et doit manifer de la compartie de la compartie

incitent à une modélisation plus subtile (cf. IV);

— certains paramètres sont très difficile à connaître sur de petites populations qu'on ne veut pas déranger (principe d'incertitude). Il ne 1984 pas de limilations dues au modèle proprement dit; avec l'affinement des techniques de terrain, on peut prédire une evolution vers des échelles plus excitantes pour le biologiste (comparaisons réglonales...).

# III. ESTIMATION DES PARAMETRES DEMOGRAPHIQUES

Lorsque des estimations de paramètres existent, elles sont souvent difficiles à rassembler (études de fiches de mid). Même lorsqu'il a été 1908s.ble de proposer aux ornithologues des protocoles précis. Il a souvent c.é. imposs.ble de dégager en amont des ressources suffisantes en persones pour gérer de telles données. Cette situation peut changer du tout au tout avec l'avenement des bases et des banques de données, comme be montre par exemple l'article de synthèse de Himman et al. (1979) sur és décomptes d'oiseaux d'eau hivernant en France entre 1966 et 1976.

Les modèles nécessaires à ce niveau sont des modèles statisfiques. Le custent, sont variés et efficaces, mais souvent complexes et difficiles à traiter autrement que cas par cas, et il ne faut bien sûr pas en stitudire qu'ils révèlent des faits et des structures tolalement absents du mone de recueil des données ou des données et les-mêmes. Je crois qu'on doit être prévent de l'aspect innocent de bien des situations et des nombreux artefacts toujours possibles. Un exemple dont le lecteur soudra hien pardonner la naiveté va essayer de le démontrer.

#### III. 1. EFFECTIFS

Un observateur décompte 950 mouettes sur un étang : le lendemain, <sup>Jn</sup> autre observateur en recense 900. La question la plus immédiate est :

- 1) Peut-on conclure que l'effectif a varié de façon significative ? Il est bien évident que s'il y avait par exemple 923 mouettes sur l'étang lors des deux observations, les deux valeurs rapportées sont parfaillement compatibles au vu de la précision qu'on peut accorder en général à ce mode de décompte. Pourtant, on admettra voloniters que quedemouettes se sont forcément déplacées, et que ce sont en fait 923 et (par exemple) 897 mouettes, qui étaient présentes.
- 2) La question se précise donc: peut-on conclure que l'effectif a varié de façon significative on non, biologiquement parlant, étant entendu qu'il est peu probable qu'aucune variation réelle n'ait eu lieu? Cette question sous-entend soit que les 26 mouettes absentes le second jour étaient en fait dans le voisinage par exemple si l'étang est une coloir de midification observée au mois de mai , soit qu'elles ont réellement disparu si l'on est fin février le long du littoral atlantique par exemple.
- 3) Mais dans ce dernier cas, pourquoi une forte partie des 923 mouettes n'aurait elle pas été remplacée par un contingent de nouveaux arrivants? On n'a alors pas forcément besoin de supposer que les deux observateurs comptent de manière semblable, sinon correcte...
- On voit donc que même de simples questions d'effectifs ne peuvent étre traitées sans l'idée que ce qu'on observe est lié de façon plus ou moins complèxe à la situation réelle, toujours inaccessible. On peut don' attendre énormément dans l'avenir des analyses statistiques d'effectifs par des modèles. Voici quatre exemples, parmi d'autres possibles
- HÉMERY et al. (1979) étudient les phénomènes « d'évasion » à partir de courbes abondance-rang (fig. 3, d'après HÉMERY et al., loc. cit. 16):
- 2) North (1977) propose une méthode automatique de délimitations de cantons dans des études de quadrats, qui a notamment l'avantage de la répétabilité. Pour leur part, Bell et al. (1973) étudient la relation entre les résultats des décomptes et l'effectif réel des nicheurs.
- 3) Dervieux et al. (1980) établissent à partir de tests photographiques permettant des comptages exacts, les correctifs à apporter aux décomptes de canards en Camargue, basés sur des estimations réalisées par av.on.
- 4) Enfin, si l'étude d'effectifs a pour but d'estimer le taux de mulliplication d'une population, il est possible de montrer, à partir de considérations statistiques sur des modèles probabilistes, que ΣN/ΣN,, est certainement l'estimateur le plus robuste de ce taux de multiplication Cet estimateur concurrence efficacement, notamment pour la simplicit des calculs, la pente d'une droite de règression entre log N, et t; il exige par contre que les données soient régulièrement espacées.

Il reste à citer bien sûr les modèles de captures-recaptures qui sont souvent décevants: il ne faut pas trop en attendre si le nombre de recaptures possibles n'est pas élevé (plusieurs dizaines quelles que soient les autres conditions). Toute étude de captures-recaptures doit être pré-cédée d'une étude sur le papier et éventuellement d'échantillonnagés préliminaires destinés à maitriser le plus possible la situation. Au plaîn théorique, ces méthodes sont en train de connaître un nouveau déve



For 3. Distribution des sites en fonction de l'effectif moyen dénombré pour chaque espèce (d'après Hémery et al. 1979).

Le premier type de distribution se présente comme une droite dont la pente s'accentue lorsque le nombre de sites (k) fréquentés par l'espèce diminuc. Ce cas apparaît lorsque les recensements ont couvert pratiquement tous les sites effectivement occupés par l'espèce (ex: Canard siffleur, Bernache cravant).

Le deuxième type de distribution des sites montre une nette déviation par rapport à la droite précédente (flèche 1). Il caractérise les espèces pour lesquelles les recensements n'out couvert qu'une partie des sites occupes par les oiseaux (ex: Canard colvert, Sarrelle d'hiver, Foulque).

Dans les deux types de distribution. l'hétérogénéité des surfaces recensées annsi que le mode de répartition spatiale des oissaux peuvent introduire une oistorsion (flèche 2) au niveau des valeurs élevées d'effectif.

loppement: les études de simulation permettent de dégager dans des simulaions concrètes les défauts des différentes méthodes (Bission et Sugerano 1973, Demouzie 1978); en outre, sont apparus des modèles ties spécifiques : la gamme ainsi constituée permet de répondire à un amint nombre de situations inortalité, recruetment, structuration spatiale, dependance entre échantillons (Conwark inedit) Les réferences les plus empléties sur le sujet sont l'ouvrage de Susuat 1973. dont une mise à jour est en préparation, et la remarquable synthèse de Commacke et al. (1979).

## III. 2. PARAMÈTRES DE FÉCONDITÉ

Je mentionnerai que nous avons utilisé des captures-recaptures strathres dans l'espace (Kraia 1973, ch. 11) pour estimer des effect.fs de boustins de Mouette riceuse sur une colonne de 2000 comples (Lismirion et Lismirion 1979). Je ne parferai pas pius des problèmes d'estimation de de fécondité qui retévent souveri de statisiques d'échantilions classiques de l'antique de l'antique de la listifica (compare experimentales). Sont ben plus souvent d'ordre expérimentales des pour les difficultés sont ben plus souvent d'ordre expérimentales. Mars 1979). Les difficultés sont ben plus autouret diordre expérimentales. part bien plus faible qu'on le crovait initialement des « adultes » d'une population se reproduise, notamment dans la classe d'âge des oiseaus se reproduisant pour la première fois où le pourcentage de reproducteuts est souvent voisin de 50 % (Lebbron 1974 - Fultqule milouin Authup ferina; Hémeste et al. 1975; Hitondelle de cheminée: CLobbron vompers.: Elourneau Starnas vulgaris). Ces résultats sont à rapprocher de la notion de taille efficace d'une population, au sens des généticiens (voir par exemple humas et Caou 1963).

## III. 3. PARAMÈTRES DE SURVIE

Pour les paramètres de survie, la situation est à la fois bonne et manyaise :

- Elle est bonne, et même excellente, parce que les oiseaux se baguent, et que les retours de bagues donnent une foule de renseignements sur la longevité, ne scraît ce que par les records de longevité in nalura.
- La situation est mauvaise parce que ces records sont souvent des records de longévité de bagues : les bagues s'usent souvent plus vité que les oiseaux ne meurent, et elles reviennent avec des probabilités différentes mais inconnues de différentes régions. Ce dernier problème auquel les centres de baguage sont particulièrement sensibles, prend l'importance s'il existe des mouvements corrélés à l'âge des oiseaux out à des fluctuations météorologiques (estivage de subadultes dans la out d'hivernage des adultes, mouvements lors de coups de froid...) qui peuvent engendrer des « bouffées » de reprises à certaines périodes et certains endroits.
- Enfin, la situation était mauvaise, mais devient bonne à cause de difficultés statistiques. La confusion longuement entretenue entre tables de vie et tables de reprises jette en effet un lourd discrédit sur la plupart des estimations de survies réalisées avant 1970 (notamment HICKEY 1952 et bien d'autres...). Une table de vie est constituée à partir d'individus sélectionnés a priori, et suivis au fil de leur mortalité. La scule variabilité des resultats est due à la variance du processus de décès (Gani 1973). La méthode est généralement recommandée pour la démographie humaine, où l'ensemble d'individus étudiés est sélectionne a priori à partir de l'état civil (voir Keyfitz 1968). Une table de reprises d'oiseaux est formée d'individus sélectionnés a posteriori dans l'ensemble des individus bagués, par le fait que leur bague ait été renvoyée. La variabilité des résultats est due à la variance du processus de décès, plus la variance du processus de renvoi de bagues. La méthode des tables de vie appliquée à des tables de reprise donne en général des résultais biaisés, sans indication de précision, quolqu'on ne sache pas prédire dans quels cas elle peut donner des résultats satisfaisants (MARION inédit' Héron cendré; Tamisier 1970 : Sarcelle d'hiver Anas crecca).

La méthode de Lack Farner (voir par exemple Serer 1973 : 247), si elle prend bien en compte la nature particulière des tables de reprises, el si elle donne explicitement les estimations des taux de survie, est tris lourdement biaisée parce qu'el-c considère qu'il n'y a pas de surviants. Depuis 1970, on dispose toutefois de méthodes très génerales, les méthodes du maximum de vraiserablance dans des modèles multi-namaux, qui donnent des résultais corrects dans la plupart des cas (1). Eles nécessitent un calcul Hératif, donc un ordinaleur, mais elles sont une très grande cohérence statistique. Ces méthodes ont ete développées dans deux directions :

 Méthodes dépendant de l'âge (HALDANE 1955, CORMACK 1970, STBFA 1971, LEBRETON 1977): les parametres sont caracteristiques de classes d'âge ou de groupes de classes d'âge;

 Méthodes dépendant du temps (Seber 1970) : on adopte pour chaque année légale un paramètre de survie.

Si l'on désire construire des modèles mixtes, à la fois dependant de l'age et du temps (Journson 1974, Brownie et Robson 1976), le nombre de paramètres devient prohibitif.

M.s. on doit à Noarit (1978) une méthode particulièrement élégante, app quée au Heron cendré, dans laquelle les parametres le survice varient « de rours du temps comme fonction d'un paramètre externe, temperature nuvernale par exemple; au réalisme biologique s'ajoute une grande évanomée en parametres. On peut s'attendre a manits développements de se méthodes dans l'aven.r. d'autant qu'elles permettent des tests guidant le choix de l'un ou l'autre des modèles et qu'elles comportent des addetations de précision des paramètres.

La comparason entre survie estimée par la méthode de LACK PARNER et surve estimée par la méthode du n.ax.mum de vra-semblance pour 31 talles de reprise d'origines diverses (fig. 4) montre l'énormié des ans de la méthode de LACK FARNER. On peut donc espérer, devant la officion des méthodes du maximum de vraisemblance (9) (Anorisson 1972, Seinas 1973 et 1973, Brownis et al. 1978), voir disparailre de la diretture les calculs de survie approximantis, basés par exemple sur à scale marge d'une table de reprise et ne contenant donc pas d'information sur les oiseaux encore en vie (par exemple Berkova, 1976).

Des difficultés demeurent tout de même dans deux directions au moins :

- On a du mal à savoir si un nombre éleré de reprises une année sonnée doit être attribué à une augmentation de la survie ou à une augmentation temporaire du taux de retour. C'est un phénomène partité, rement sensible pour des espèces à courte durée de vie dont la zone divernage est susceptible de varier d'une année à l'autre en fonction de conditions metéorolox,ques, On peut bien sûr, mais c'est un travail les jourd, réalièrer des expériences avec récompense qui perméttent au
- (3) Au sens statistique: asymptotiquement sans biais, et de variance immimale parmi les estimateurs asymptotiquement sans biais. Qaelques simulations confirment res propriéés (Louent, Leautre et Lebarros inédit)

<sup>14</sup> Des programmes correspondant aux méthodes données dans Lebreton (1977) sont disponibles auprès de l'auteur.

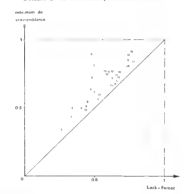


Fig. 4.— Relation entre les survies adultes estimées par la méthode de Lacifer Farsara et par la méthode du maximum de vrassemblance, pour trente tab.caux de reprise de la litterature. Le nombre porté sur le graphique indique les nombre d'années pendant lequel ont été enregeritées les représirables. I l'abscasse indique les valeur de l'estimation par la méthode ce Lacif-Farsalisment, la valeur de l'estimation par la méthode de maximum de vras-genthance. La valeur de l'estimation par la méthode du maximum de vras-genthance.

moins de fixer une valeur minimale du taux de retour sans récompense (BELLBOSE 1955).

— La perle des bagues biaise les estimations de survue d'espèces à forte longèvité (Couxon 1976, Luvous 1967, Muxis 1972). La aussi. est possible d'imaginer des experiences plus ou moins coâteuses (etude de la perre de poids des bagues : Luviro 1967, double baguage : Kaniss. 1973), mais il faut bien noter que juvqu'à ce jour on a souvent attraba à la perte des bagues des soure-stimations manifestes de la survie de l'emploi de methodes statistiques biaises comme la méthode de Legis on doit la considèrer comme une valeur minimale (cf. fig. 4): en d'aulier termes, plus une survie est élevée, plus on risque de la sous-estimations manifeste qu'elle a plas d'influence sur le taux de multiplication. Les (3) les plus extrêmes conceinent certains o.seaux de mer pour lesques à 1.51

etat civil: il est alors conseillé d'utiliser les tables de vie qui donnent des résultats corrects (voir par exemple Barrat et al. 1976).

Pour deux exemples de traitement complet de tableaux de reprise, nous renvoyons le lecteur à un article précédent (LEBRETON 1977).

Les indications de précision des paramètres confirment le bon sens et peuvent aider à la planification expérimentale : on ne peut bagace les Augles de Bonelli Hierauëtus fasciatus de Provence ou les Balbuzards Fondion halitatus de Corse en espérant atteindre suffisamment de reprises d'olseaux morts pour estimer les taux de survie de ces populations. Bones esc cas difficiles des techniques de contrôle à vue régulier d'oiseaux vous permettent l'emploi de modéles généraux de capture-recapture funodèle de Jolis-Saisis ou de Fisitas Fond, par exemple) prenant en compte des paramètres de mortalité (Seigne 1973).

## IV. PHENOMENES COMPLEXES

Au fur et à mesure que l'habileté et la patience des biologistes de population augmentent, que les méthodes de saisie et d'analyse des données se perfectionnent, apparaissent des jeux de données et des objectifs biologiques qui sont un véritable défi aux modélisateurs; on peut tenter d'en donner une liste non exhaustive:

- données sur le régime alimentaire et la répartition spatiale Ilement et Le Toguin 1975, à propos du Pinson du Nord Fringilla montifringilla); Landry 1978, à propos de la Mouette rieuse), avec pour objectif l'estimation d'une demande énergétique.
- données longitudinales où les individus sont suivis au cours du lemps dans leur fécondité, leurs partenaires..., au contraire des études transversales où les échantillons annuels sont indépendants : Mouette tr.dactyle (parmi une longue série d'articles, voir par exemple Courson 1966); Cygne de Bewick Cygnus bewickií (Exvaxs 1979); les objectifs à tres long terme touchent à la génétique et à la biologie évolutive.
- données d'effectifs de longue durée et de grande précision, complétées d'expériences et de mesures de terrain tournées vers l'étho-écologie: l'exemple le plus spectaculaire est bien entendu l'étude des Nésanges charbonnières Parus major d'Oxford (Lack 1954, 1966, Peanins 1970, 1979); les objectifs relevent de l'identification de mécanismes: mecanismes de variation des effectifs, mécanismes de stabilité… étude compétition, qui permet de relier ces études aux études de dynamique des peuplements (Bloxons. 1779).

A une approche « réductionniste », qui conduirait par exemple à la construction de modèles matriciels de Lastia qui ne répondraient que pour une part aux questions posées, s'oppose une approche « construction et la construction de la constru

gramme d'ordinateur et une étude numérique. À l'extrême, la complexité de la représentation des mécanismes à court terme enlève au modèle une grande part de son éventuelle valeur de prédiction à moyen ou long terme.

Divers modèles d'écosystèmes et certains des modèles mondiaux ont sonffert ainsi de leur gigantisme, et les critiques possibles dépassent largement le cadre de cet article. Il est le plus souvent difficile d'intégrer un tronsième type d'approche, basé sur des analyses statistiques portant sur de petiles parties des phénomènes étudiés, à des modèles fournissant une vision plus globale. En outre, l'utilisation sans précautions de statisques élémentaires basées le plus souvent sur des hypothèses d'indépendance des observations conduit souvent à des artefacts dont nous verrons un exemple (IV.2). Il semble plus efficare de subordonner les calculs statistiques à une approche par la modélisation: l'un des plus grands rôles des modèles, quelque imparfants qu'ils soient, est alors d'obliger à ne rien laisser d'important dans l'ombre.

### IV. 1. Modèles énergétiques

Ces modèles sont destinés à répondre à des questions écologiques importantes : quelle est la quantité d'énergie prélevée dans son milieu par une population d'oiseaux ? La quantité d'énergie accessible peut-elle limiter d'une facon ou d'une autre la population étudiée ? Pour estimer la quantité d'énergie consommée, on couple un modèle de demande énergétique individuelle à un modèle démographique de pas très court (souvent un jour). Wiens pour des oiseaux des « prairies » américaines, puis pour des oiseaux côtiers (Wiens et Scott 1975), Hemery et Le Toouly pour des Pinsons du Nord hivernants (1975), et Landry (1978) pour des populations nidificatrices de Mouette rieuse, ont proposé de tels modeles. Malgré la grande sensibilité de ces modeles aux effectifs. eux-mêmes difficiles à estimer, et à diverses valeurs de métabolisme ou de coefficients d'activité, il est établi que des études comparatives entre espèces et entre populations d'une même espèce sont désormais possibles. Les progrès à attendre dans l'immédiat sont probablement plus du côte des méthodes d'estimation de la dépense individuelle (mesures télémétriques du rythme cardiaque ou respiratoire) que du côté modélisation (cf. Le Maho 1980, Eliassen 1963).

### IV. 2. Dépendances de la densité : aspects statistiques

Toujours supposées présentes, les dépendances de la densité sont la Vanteur et flancaux. Il suppossibles à mettre en évidence. Moraux (1959) pur Varieur et flancauxei. (1960, 1968) ont proposé différentes méthodes doit la plus classique est l'étude de la régression entre log  $N_{\rm c}$  et  $\log N_{\rm c}$  i (régressions entre logar Nicola (régressions e

En effet, si le modèle sans dépendance de la densité  $N_{t+1} = a$   $N_t$  est rejeté, le modèle équivalent log  $N_{t+1} - \log a + \log N_t$  doit être rejeté. La pente de la régression entre log  $N_{t+1}$  et log  $N_t$  doit d'après les instigateurs de la méthode, être inférieure à 1. Malheureusement la dépendance des données et le fait que la même variable prédite fonté comme variable de prédiction, tantôt comme variable prédite ( $\log N_{t+1}$  prédit à partir de  $\log N_{t+1}$  entre dit de partir de  $\log N_{t+1}$  entre dit de prédiction, tantôt comme variable prédite ( $\log N_{t+1}$  modèle de régression inheaire. Les effets seront particulièrement graves si la population est soumise à des fluctuations aléatoires (variabilité entre in hvidus, variabilité de l'environnement, erreurs de mesure).

Ces méthodes détectent, en effet, dans ce cas trop souvent des idépendances de la densité (SALT 1966, SAINT-AMANT 1970, MAELZER 1970, KUNO 1971, Iró 1972, LEBBETON 1974): on ne peut donc traiter des effectifs successifs, résultant d'un processus aux interdépendances complexes, comme un simple échantillon de variables aléatoires indépendantes.

La méthode de Bulmer, basée sur les techniques d'analyse des séries chronologiques (1975; voir aussi Slade 1977), semble applicable pour des phases de stabilité: mais est-il alors besoin d'un test pour affirmer qu'il y a dépendance de la densité?

Dans les phases de croissance, aucune méthode générale ne permet de distinguer une courbe exponentielle avec des fluctuations aléatoires d'une courbe croissant moins rapidement (hypo-exponentielle). Plus généralement, aucune méthode autre que l'expérimentation ne permet de localiser dans le cycle annuel une dépendance de la densité.

Les méthodes de «Facteur-clés» (Varley et Gradwell loc. cli., et Krabs 1970, pour une application en ornithologie) sont suspectes pour les mêmes raisons (Trō 1972); ce n'est pas le cas des méthodes proposées par Manly (1977, 1978).

## IV. 3. Dépendances de la densité : modélisation

Par contre, dans le même temps, les modèles déterministes en temps discret dépendant de la densité ont fait de grands progrès puisqu'à l'approche numérique des premières annés (Lessie 1845, 1948) se substitue pour une part une étude théorique très féconde (voir par exemple, pour des modèles matriciels de Leslie dépendant de la densité, BEBUNICTON 1974).

Un modèle de Leslie à deux classes d'âge avec survie juvénile p(N) dépendant de l'effectif total s'écrit par exemple :

$$\binom{N_1}{N_2}_{r=1} = \binom{0 & \frac{a}{2} p(N)}{q_1 & q_2} \binom{N_1}{N_2} \quad \text{avec N = } (N_1 + N_2)_t$$

L'étude des équilibres de ce modèle et de la convergence vers ces équilibres révèle des comportements très variés. Le principal problème reste donc d'ordre statistique : l'approche usuelle consiste à essayer des

modèles incorporant successivement des dépendances de la densité en divers points du cycle annuel, en choisissant ensuite le emilleur modèle d'après la ressemblance entre les résultats et les effectifs observés. Cette technique n'offre évidemment guére de garanties statistiques, et je renvoie donc dos à dos l'article de PENNYCUR (1969) qui l'utilise et l'étude de régression sur les logarithmes des effectifs de Krass (1970), tous deux sur la population de Mésanges charbonnières d'Oxford. La scule voie donnant des espoirs de liaison entre modèles et études statistiques de dépendances de la densité semble passer par des modèles probabilistes

## IV. 4. MODÈLES PROBABILISTES

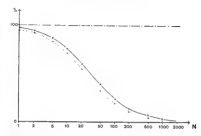
Les populations naturelles sont aussi soumises à des variations aléatoires dont la représentation est intéressante dans deux domaines au mons: celui des phénomènes d'extinction, auxquels biogéographes et conservationnistes ne peuvent qu'être sensibles, et celui des études génétiques. Deux types de variations aédatoires jouent concurremment les variations aédatoires jouent concurremment les variations aétaires de tallès de pontes, etc.) et les variations des paramètres démograhiques moyens d'une année à l'autre sous l'effet de variations du milleu sensu lato.

Pour un effectif donné  $N_{\nu}$  la variance de l'effectif  $N_{\nu,i}$  est la somme la variance inter-individus (proportionnelle à  $N_{\nu}$ ) et de la variance inter-années (proportionnelle à  $N_{\nu}$ ). La part respective des deux types de variation dépend de l'effectif  $N_{\nu}$  de la population, comme nous l'avons représenté sur la figure 5.

Dans de petites populations, ce sont les variations inter-individus qui jouent principalement: les variations de l'effectif pourront être correctement représentées par des « processus de ramification » (voir par exemple JAGRES 1975).

Dans de grandes populations, seules les fluctuations inter-annuelles joueront un rôle: on peut associer à chaque année une matrice de LESLE; l'évolution des effectifs est alors représentée par un produit de matrices aléatoires (SYRES 1969, BOYCE 1977).

Dans les cas intermédiaires, les processus de ramification en embronnement aléadoire permettent de bien rendre compte des variations stochastiques des effectifs, Outre des applications générales, relevant dés stratégies démographiques Mouvrivono 1973, Hervoe et Schutin 1978), est modéles peuvent être utilisés dans des situations concrétes (Dz ANGELIS 1976: Bernache du Canada Branta canadensis; LEBRENTO 1978: Cigograf blanche en Alsace). Le même cadre formel permet en théorie de représenter des croissances de population en représentant les deux sexes et les processus d'appariemment (Goodsan 1953, 1986 b) qui posent souvent des problèmes génétiques importants (O'Donald et al. 1974 à propos de Stercorarius parastiticus).



Fit. 5. — Pourcentage de la variance de l'effectif N<sub>11</sub>, dà à la variabilité de l'environnement (par opposition à la variance due aux différence entre individus) en fonction de l'effectif précédent N, (à propos de la Cispone blanche, et d'après les valueurs des paramètres utilisée dans Lizaurox (1978) pour une population stable); tiret: dans le processus de reproduction; pointilité: dans le processus de décêt. L'échelle des abscises est logarithmique.

Enfin, les variations aléatoires interagissent avec les dépendances de la censité avec prépondérance de l'un ou l'autre phénomène, selon la nature des populations considérées comme l'ont bien montré les querelles raire Andrewartha et Birich d'une part. Lack d'autre part. Il est possible de considérer des processus de ramification dépendant de la densité d'éstimer, par des procédures statistiques correctes, les paramètres de dissimodé, es cette approche en est encore à ses débuis (Lebberton 1979),

## IV. 5. AUTRES EXTENSIONS DU MODÈLE DE LESLIE

Il est possible de construire des modèles matriciels ou des prolongements déterministes en reşroupant les individus selon des critères quelconques, et non plus forcément l'âge (voir Usuza 1972 pour un revue). Ces possibilités ont été peu utilisées pour l'instant en dynamique de population d'oiseaux. Quand on distingue âge et position dans l'espace, obtient des modèles de « migration », très employés pour les populations humaines (Rodans et WILLIKENS 1978). La figure 5 représente un modèle de croissance avec ummigration émigration de trois populations de Citogna (d'après Leasaron 1978). A la limite, tout graphe représentant le devenir de groupes d'individus et non plus seulement de classes d'âge fromme dans la fig. 1) est transcriptible en un modèle de temps discret.

N <sub>1</sub> N <sub>2</sub> N <sub>3</sub> N <sub>4</sub>	Effectif Alsace (4 classes d áge)	sous matrice Alsace (LesFe )	sous matrice émigration de Bade en Alsace	0000
N <sub>5</sub> N <sub>6</sub> N <sub>7</sub> N <sub>8</sub>	Elfectif Bade Wurtemberg A (4 classes d'âge)	sous matrice ém gration d'Alsace vers Bade	sous matrice Bade Wurtemberg A (Leslie)	sous matrice émigration de B vers A
Ng N10 N11 N12	Effectif Bade Wurtemberg B (4 classes d'âge)	0000	0000	sous matrice Bade Wurtemberg (Leslie)

Fig. 6. — Structure d'un modèle matriciel de trois populations de cigognes structurées en âge et soumises à des phénomènes d'émigration-immigration (d'après Lembrow 1978, complété).

## IV. 6. Modèles particularisés

Parmi les modèles relevant de l'analuse de sustèmes et modèlisatife favon complexe une population, certains se distinguent par l'utilisation comme e squelette » du modèle de Lesuze ou d'extensions de ce modèle. Par exemple Horrsan et al. 1978) construisent un modèle à 4 classes d'âge × 3 types d'individus pour étudier le devenir des colonies mixtes de Larus occidentalis et de Larus giaucesceus comportant des hybrides en quantité stable. Intercalés dans le schéma générai d'un modèle de Lesuze, figurent des sous-modèles de constitution des couples de sensibilité de la fécondité à la densaté...

Les auteurs concluent que des faibles taux d'immigration suffisent à expliquer le maintien d'une large zone hybride. De tels modèles présentent l'avantage d'être relativement normatifs, robustes, et commodés à communiquer (transparence). Ils fournissent des réponses suffisantes à des questions précises, et respectent le principe d'économie d'hypothèse. De tels modèles sont encore rares; ils seront d'autant plus efficaces qu'ils seront envisagés et planifiés en même temps que les études de terrain, S'al est trop tôt pour tirer des conclusions sur la validité des modèles de l'analyse de systèmes en général, les quatre critères c-dessus semblent en tout cas des bons guides de construction, et de bons critères de jugement (eanonicité, robustesse, transparence, économie).

### V. CONCLUSIONS

La dynamique des populations d'oiseaux n'existe pas seus modélisalion : le choix et la qualité des techniques de modélisation conditionnent la qualité des conclusions biologiques. Les techniques de modélisation qui se sont répandues et sont désormais accessibles sont :

- 1) le modèle de LESLIE,
- 2) les modèles d'estimation de survie dans des tables de reprise,
- les techniques statistiques d'étude d'effectifs et de paramètres de fécondité.

Des modèles dépendant de la densité, équivalents à la loi logistique, peuvent être construits, mais en l'absence de techniques statistiques adequates, l'approche expérimentale semble primordiale pour détecter des dépendances de la densité.

Les modèles ènergétiques et les modèles probabilistes fournissent des directions prometicuses pour traiter foute une série de questions biologiques, ainsi que diverses extensions du modèle de Leslie. A l'extrême, les modèles de l'«analyse de systèmes» doivent être regardés avec un œil critique si l'on veut pouvoir accorder quelque confiance aux réponses qu'ils fournissent.

Très schématiquement, une étude globale de la dynamique d'une population d'oiseaux employant les outils et concepts répandus il y a une dizame d'années :

1) concluait à tort à des dépendances de la densité au seul vu des valeurs successives de l'effectif,

 sous-estimait les taux de survie, et supposait une reproduction de (pratiquement) tous les adultes.

Les théories élaborées à partir de ces prémisses déduisaient logiquement que la mortalité dépendait de la densité et assurait la stabilité de la population : en un mot la mortalité était ajustée à la fécondité, celle-ci étant fixée par sélection naturelle comme donnant le plus grand nombre Possible de jeunes à l'evaol (Lacx 1954, 1966).

Reprenant une étude similaire, avec les outils actuels, on conclurait, avec des moyens statistiques corrects, à une plus forte survie. Un bilan demographique par un modèle de Lesle, et une éventuelle vérification expérimentale, montreraient que la proportion de reproducteurs récis parmi les reproducteurs protentiels est certainement ben inférieure à 1, ablamment dans la classe d'âge des osseaux se reproduisant pour la première fois (cf. Klomp 1972).

Cette constatation est en accord avec les observations sur le comporlement territorial et l'existence de « populations flottantes » (cf. Kuxpar 1972). De la à accorder aux proportions de reproducteurs un rôle dépendant de la densité discret et efficace. Il y a un pas sur lequel devraient se concentre des efforts de recueil et de traitement de données.

Enfin, le tracé des difficultés rencontrées pour les modèles de dynamique de populations (monospécifiques) ne rend pas optimiste pour la construction de modèles de peuplements (pluri-spécifiques). Je ne vois, en effet, aucun argument côté modélisation pour décider si la régulation intra-spécifique ou inter-spécifique est le moteur le plus important de la stabilité des peuplements.

#### REMERCIEMENTS

Je remercie vivement D. Chessel, D. Debouzie, J.M. Legay et A. Tamisies dont les critiques m'ont permis d'améliorer ce texte.

#### SHMMARY

This paper reviews modelling techniques in population dynamies which are available for oranthologists. The first part is devoted to average demography modelling by matrix models: in the second one, techniques of estimation of population parameters are discussed in a critical wav. In the third part, nor complex dynamics problems are treated, and some directions to solve them are drawn: energy flow models, stochastic models. and the central problem of density-dependence. To conclude, possible implications of recent developments in parameters estimation and modelling terhiques on bird population dynamics

### REFERENCES

- Andrason, D.R. (1972). Bibliography on methods of analysing Bird banding data. Spec. Scient. Rept. Wild., 156. Bureau of Sport, Fisheries and Wildlife. Washinston D.C.
- BARRAT, A., Banné, H., et Mougin, J. (1976). Données écologiques sur .es Grands Albatros Diomedea exulans de l'île de la Possession (Archipel
- Crozet). L'Oiseau et R.F.O., 46: 143-155.
  Bendington, J.R. (1974). Age distribution and the stability of simple discrete
- time population models. J. Theor. Biol., 47: 55-74.

  Beklova, M. (1976). Contribution to the characteristics of population dynamics of certau hemisynauthropic species of birds in Czechoslovakia. Zool List., 25: 147-155.
- BRIL, B.D., CATCHPOLE, C.K., et CORBETT, K.J. (1973). The relationship between census results and breeding populations of some marshland passerines. Bird Studin, 29: 127-140.
- Bellesse, F.C. (1955). A comparison of recoveries from reward and standard
- bands. J. Wildl. Manag, 19: 71-75,
  Bishop, J.A., et Sheppand, P.M. (1973). An evaluation of two capture-recapture
- models using the technique of computer simulation; pp. 235-252 m BARILERT, M.S., et Homes, R.W., Eds. The Mathematical theory of the dynamics of Biological populations, Academic Press, Londres et New York.
- BLONDEL, J. (1975). La dynamique des populations d'oiseaux : pp. 147-232 in LAMOTTE, M., et BOURLERE, F., Eds. La démographie des populations de Vertèbrés. Massoon, Paris.
- BLONDEL, J. (1976). Stratégies démographiques et successions écologiques. Bull. Soc. Zool. France. 101: 695-718.
- Blondel, J. (1979). Biogéographie et écologie. Masson, Paris,
  - BLONDEL, J., et ISERMANN, P. (1979). Insularité et démographie des Mésanges du genre Parus (Aves). C.R. Acad. Sci., D, 289: 161-164.

- Boyce, M.S. (1977). Population growth with stochastic fluctuations in the life table. Theor. Pop. Biol., 12: 368-373.
- BOYD, H., HARRISON, J., et ALLISON, A. (1975) Ailes de canards, Etudes de productivités de canards. Doc. O.N.C., Paris.
- BROWNIE, E., ANDERSON, D.R., BURNHAM, K.P., et ROBSON, D.S. (1978). Statistical inference from band recovery data, a Handbook. U.S. Fish and Wildlife Service, Res. Publ. nº 131
- BROWNIE, C., et ROBSON, D.S. (1976). Models allowing for age dependent survival rates from band return data. Biometrics, 32: 305-323, Burmen, M.G. (1975). - The statistical analysis of density dependence, Biometrics.
- 31: 901 911. CAPILDEO, R., et HALDANE, J.B S. (1954,.
- The mathematics of bird population growth and decline, J. Anim. Ecol., 23: 215-223. CASWELL, H. (1978). - A general formula for the sensitivity of population
- growth rate to changes in life history parameters, Theor. Pop. Biol., 14: 215-230.
- CALCHLEY, G. (1974). Interpretation of Age ratios. J. Wildl. Manag., 38 · 24 27. Conmack, R.M. (1970). - Statistical appendix to Fordham's paper, J. Anim. Ecol., 39: 24-27
- CORMACK, R.M., PATIL, G.P., et Rosson, D.S. (Eds) (1979). Sampling biological populations. (Statistical Ecol., Vol. 5). International Cooperative Publishing House, Fairland, Maryland, U.S.A.
- Collison, J.C. (1968). The influence of pair-bond and age on the breeding biology of the Kittiwake Gull Rissa tridactyla. J. Anim. Ecol., 35: 269-279.
- Cot LSON, J.C. (1976). An evaluation of the reliability of rings used on Herring and Lesser Black-backed Gulls, Bird Study, 23: 21-26.
- Colison, J.C., et Wooler, R.D. (1976). Differential survival rates among breeding Kittiwake Gulls, J. Anim, Ecol., 45: 205 213.
- Cult., P., et Voor, A. (1973). Mathematical analysis of the asymptotic behavior of the Leslie population matrix model. Bull. Math. Biol., 35: 645 661 Dg Angelis, D.L. (1976) - Application of stochastic models to a wildlife population. Math. Biosc., 31: 227-236.
- DEBOUZIE, D. (1978). Etude critique de la méthode captures et recaptures multiples . pp. 137-200 in Legay, J.M., et Tomassone, R., Eds. Biométrie
- et Ecologie, Société Française de Biométrie, Paris. DEMETRIUS, L. (1969). - The sensitivity of population growth rate to perturbations in the life cycle components. Math. Biosc., 4: 129-136.
- DERAMOND, M. (1959). La dynamique des populations d'oiseaux à la lumière des travaux récents. Alauda, 17: 161-198.
- Dervieux, A., Lebreton, J.D., et Tamisier, A. (1980). Technique et flabilité des dénombrements aériens de canards et de foulques hivernant en Camargue, Terre et Vie, 34: 69-99.
- FLIASSEN, E. (1963). -- Preliminary results from new methods of investigating the physiology of birds during flight. Ibis, 105: 234-237.
- EVANS, M.E. (1979). -- Aspects of the life cycle of the Bewick's Swan, based on recognition of individuals at a wintering Site. Bird Study. 26: 149 162. Gant, J. (1973).
- (1973). Stochastic formulation for life tables, age distributions and mortality curves: pp. 291-302 in Bartistr, M.S., et Hioans, R.W., Eds. The mathematical theory of the dynamics of biological populations. Academic Press, Londres et New York,
- GOODMAN, L.A. (1953). Population growth of the sexes. Biometrics, 9: 212 222. Guodman, L.A. (1968 a). — An elementary approach to the population projection matrix, to the population reproductive value, and to related topics in the mathematical theory of population growth. Demography, 5: 382 409,
- GOODMAN, L A. (1968 b). Stochastic population models for the population growth of the sexes. Biometrika, 55: 469-487.
- HALDANE, J.B S. (1955). The calculation of mortality rates from ringing data. Proc. XI. Cong. Int. Orn. Bale: 454-458.

- HÉMERY, G., et Le Toquin, A. (1975). Utilisation de la méthode des modé es pour l'étude des dépenses énergétiques du Pinson du Nord (Fringulla montifringilla) en période internuptiale. C.R. Acad. Sci., D, 280; 1153-1156
- HEMBRY, G., HOUTSA, F., NICOLAU-GUILLAUMET, P., et ROUX, F. (1979). Distribution géographique, importance et évolution numériques des effectifs рисноп деодгаринцие, инфогтансе ст. evolution nonerrigies of continuous de continuous
- à l'étude de la dynamique des populations françaises d'Hirondelles de cheminée (Hirundo rustica). L'Oiseau et R.F.O., 49: 213-230.
- HENNY, C.J. (1972). An analysis of the population dynamics of selected avian species. Wildl. Res. Rep. nº 1, 99 p. U.S. Fish and Wildl. Service, Washington, D.C.
- HENNY, C.J., OVERTON, W.S., et Wight, H.M. (1970). Determining parameters for population by using structural models, J. Wildl. Managt., 34 690-703.
- HENRY, C.J., et Wight, H.M. (1969). An endangered Osprey population : est. mates of mortality and production. Auk, 86: 188-198.
- HEYDE, C.C., et SCHUH, H.J. (1978). Uniform bounding of probability generating functions and the evolution of reproduction rates in birds. J. Appl. Prob., 15: 253-250.
- HICKEY, J.J. (1952). Survival studies of banded birds. U.S. Fish and Wildlife
- Service Spec. Scient. Rep. nº 15, 177 p.
  HOFFMAN, W., WIENS, J.A., et Scott, J.M. (1978). Hybridization between gu.ls (Larus glaucescens and Larus occidentalis) in the Pacific Northwest.
- Auk. 95: 441-458. Irô, Y. (1972). -- On the methods of determining density dependences by means of regression. Oecologia, 10: 347-372.
- JACKSON, F., SIEGFRIED, W.R., et Cooper, J. (1976). A simulation model for the population dynamics of the Jackass Penguin, Trans. Roy. Soc. S. Afr. 42: 11-21.
- JAGERS, P. (1975). Branching processes with biological applications. Wiley. Londres.
- JOHNSON, D.H. (1974). Estimating survival rates from banding of adult and Juvenile birds. J. Wildl. Manag., 38: 290-297. Recovery rates and loss of aluminium, titanium, and in-
- KADLEC, J.A. (1975). coloy bands on Herring Gulls. Bird banding, 46: 230-235. Keyfitz, N. (1968). Introduction to the mathematics of population, Addison-
- Wesley, Mass. Kimura, M., et Crow, J.F. (1963). - The measurement of effective population
- number. Evolution, 17: 279-288. KLOMP, H. (1972). - Regulation of the size of bird populations by means of territorial behaviour. Neth. Journ. Zool., 22: 456 488.
- KRESS, J.R. (1970). Regulation of numbers in the Great Tit (Aves, Passertformes). J. Zool., 162: 317-333.
- Kuno, E. (1971). Sampling errors as a misleading artefact in « Key factor » analysis. Res. Pop. Ecol., 13: 28-45.
- LACK, D. (1946). Do juvenile birds survive less well than adults ? Brit. Birds 39: 258-264. LACK, D. (1954). - The natural regulation of animal numbers. Oxford Univ
- Press, Oxford.
- LACK, D. (1966). Population studies of birds. Oxford Univ. Press, Oxford. LANDRY, P. (1978). - Modélisation et comparaison de l'impact énergétique de deux
- populations françaises de Mouette rieuse (Larus ridibundus L.). Tièse 3° cycle, Lyon, 117 p. + annexes.
- LEBRETON, J.D. (1973). Introduction aux modèles mathématiques de la dynanuque des populations. Informatique et Biosphère, Paris : 77-116.
- LEBRETON, J.D. (1974). Quelques modèles en temps discret de la dynamique des populations. Application à la Mésange charbonniere et au Fuliquie milouin. Thèse 3° cycle, Lyon, 28 p.

LEBRETON, J.D. (1977). - Maximum likelihood of survival rates from hird hand returns : some complements to age-dependent methods, Biométrie-Praximétrie, 17 : 145-161.

LEBRETON, J.D. (1978). - Un modèle probabiliste de la dynamique des populations de Cigogne blanche (Ciconia ciconia L.) en Europe occidentale : pp. 277 343 in Legay, J.M., et Tomassone, R., Eds. Biométrie et Ecologie.

Société Française de Biométrie, Paris.

lenneron, JD, (1979). - Applications of discrete time branching processes to bird population dynamics modelling. Comm. X. Conf. Int. de Biométrie, Guaruja, Brésil (à paraître). LEBRETON, J.D., et ISENMANN, P. (1976).

Dynamique de la population camarguaise de Mouette rieuse : un modèle mathématique. Terre et Vie, 30 :

529-549.

LEBRETON, JD., et LANDRY, P. (1979). - Fécondité de la Mouette rieuse Larus ridibundus dans une colonie importante de la plaine du Forez (Loire, France). Gerfaut, 69: 159-194. LEGAY, J.M. (1973). La méthode des modèles, état actuel de la méthode expéri-

mentale. Informatique et Biosphère, Paris : 1-76,

la Mano, Y. (1980). - Le coût énergétique de la locomotion chez les oiseaux :

le vol, la marche et la nage. Comm. VIIIº Colloque Francophone d'Ornithologie, Paris. LESLIE, P.H. (1945). - On the use of matrices in population mathematics.

Biometrika, 33: 183-212. LESUIE, P.H. (1948), - Some further notes on the use of matrices in population

mathematics. Biometrika, 35: 213-245.

ESLIE, P.H. (1966). - The intrinsic rate of increase and the overlap of successive generations in a population of Guillemot (Uria galge Pont.), J. Anım. Ecol., 35: 291-301.

LOBDELL, C.H., CASE, K.E., et Mossy, M.S. (1971). Evaluation of harvest strategies for a simulated wild Turkey population, J. Wildl. Manag., 36: 493-497.

Lupwig, J.P. (1967). - Band loss. Its effect on banding data and apparent survivorship in the Ring Billed Gull population of the great lakes. Bird Bandina, 38: 309-323.

MARLERR, D.A. (1970). The regression of Log (Na. ) on Log (Na) as a test of density dependence; an exercise with computer constructed density independent populations, Ecology, 51: 810-822.

Mancy, B F.J. (1977). -- The determination of key factors from life table date.

Oecologia, 31: 111-117.

MANLY, B.F.J. (1978). Some examples of a method for determining key factors from life-table data, Oecologia, 35: 119-122. Mearz, D. (1971). - The mathematical demography of the California Condor

population. Amer. Nat., 105: 437-453. Mills, J.A. (1972). -- A difference in band loss from male and female Red-billed

Gulls Larus novaehollandiae scopulinus. Ibis, 114: 252-255, Morris, R.F. (1959). - Single factor analysis in population dynamics. Ecology,

40:580-588.

MOINTFORD, M.D. (1973). The significance of clutch-size: pp. 315-323 in BARTLETT, M.S., et Highns, R.W., Eds. The mathematical theory of the dynamics of Biological populations. Academic Press, Londres et New York.

NORTH, P.M. (1977). - A Novel clustering method for estimating numbers of bird territories. J. Roy. Stat. Soc., C, 26: 149-155.

NORTH, P.M. (1978). - Relating Heron survival rates to winter weather conditions. Doc. polycop. Math. Institute, Univ. of Kent, Canterbury. O'DONALD, F., WEDD, N.S., et Davis, J.W.F. (1974). - Mating preferences and

sexual selection in the Arctic Skua, Heredity, 33: 1-16. PRINTIQUICK, L. (1969). A computer model of the Oxford Great tit population.

J. Theor. Biol., 22: 381-400. Penains, C.M. (1970). Population studies of the Great tit, Paras major. Proc. Adv. Study, Institute Dun. Numbers Pop. (Oosterbeck, 1970): 524-531.

Perrins, C.M. (1979). - British tits. Collins, Londres.

RICKLEFS, R.E. (1973). — Fecundity, mortality and Avian demography: pp. 388-447 in Farmer, D.S., Ed. Breeding biology of birds. N. A. Sc. Washington, D.C.

ROGERS, A., et WILLERENS, F. (1978). — Migration and settlement measurement and analysis. IJ.A.S.A. Rep., 78: 1-112.

Saint-Amant, J.L.S. (1970). - The detection of regulation in animal populations. Ecology, 51: 823-828.

SALT, G.W. (1966). — An examination of logarithmic regression as a measure of population density response. Ecology, 47: 1035-1039.
SBRER, G.A.F. (1970). — Estimating time specific survival and reporting rates

Seber, G.A.F. (1970). — Estimating time specific survival and reporting rates for adult birds from bird-band returns. Biometrika, 56: 491-497.
Seber, G.A.F. (1971). — Estimating age-specific survival rates from bird-band

returns when the reporting rate is constant. Biometrika, 58: 491-497.

Seben, G.A.F. (1872). — Estimating survival rates from bird-band returns. J.

Wildl. Manag., 36: 405-413.

SEBER, G.A.F. (1973). — The estimation of animal abundance and related parameters. Griffin, Londres.

SKELLAM, J.G. (1967). — Seasonal periodicity in theoretical population ecology Proc. 5th Berkeley Symp, IV : 179-205.
SLADE, N.A. (1977). Statistical detection of density dependence from a series

SLADE, N.A. (1971). Statistical detection of density dependence from a service of sequential censures. *Ecology*, 58: 1094-1102.

SYKBS, Z.M. (1909). Some stochastic version of the matrix model for popular censures.

lation dynamics. J. Amer. Stat. Assoc., 64: 111-130.

TAMISIRA, A. (1970). — Chasse et mortalité chez les Sarcelles d'hiver Anas creca creca C. Laguées en Camargue. Doc. polycop. IV\* Entretiens de

Chize.

USHER, M.B. (1972). Development in the Leslie matrix model: pp. 29-60 in
JEFFERS, J.N.R. Ed. Mathematical models in ecology. Blackwells, Oxford.

Vanley, G.C., et Grabowell, G.R. (1969). — Key factors in population studies.

J. Anim. Ecol., 29: 339-401.
VARLEY, G.C., et GRAGWELL, G.R. (1968). — Population models for the winter moth. Symp. Roy. Ent. Soc., 4: 132-142.

VUILLEUMIER, F. (1979). — La niche de certains modélisateurs : paramètres d'un monde réel ou d'un univers fictif. Terre et Vie, 33 : 375-423.

Wiens, J.A., et Scorr, J.M. (1975). — Model estimation of energy flow in Oregon coastal seabird populations. Condor, 77: 439-452.

> Laboratoire de Biométrie associé au C.N.R.S. nº 243, Département de Biologie générale et appliquée, Université Claude Bernard, Lyon I. 43, bd. du 11 Novembre 1918, 68622 Villeurbanne Cedex.

> > Source MNHN Pan

## Nouvelles précisions sur l'acquisition de l'aptitude à la reproduction chez le Puffin cendré Calonectris diomedea borealis

par C. JOUANIN, G. HEMERY, J.-L. MOUGIN et F. ROUX

Dans un précédent article (JOUANIN, ROUX et ZINO 1977), nous avons exposé comment le haguage systématique de poussins de Calonectris diomédia borcalis à l'île Selvagem Grande (39°09'N, 15°22'W) à l'automne les années 1968, 1969, 1970 et 1971, puis le contrôle de la colonie en 1973, 1974 et 1975 nous avaient indiqué l'àge du premier retour à terre des jeunes adultes et l'âge de la première reproduction.

Les circonstances ne nous ont pas permis de nous rendre aux îles Selvagens en 1976 et en 1977, mais nous avons pu reprendre de nouvelles Campagnes de contrôles au début de l'été de 1978 et au début de l'été de 1979. Les dates de ces excursions et les noms des participants sont les suivants:

14-21 juillet 1978: C. JOUANIN, J.-L. MOUGIN, F. ROUX;
 27 juin - 3 juillet 1979: J.-L. MOUGIN, F. ROUX.

Nous remercions Mes Dra. Margarida Borors de Carvalho, à l'époque d'recteur du Centro de Estudos de Migrações et Protecção de Aves (CEMPA) à Lisbonne, aujourd'hui secrétaire d'Elat à l'environnement, qua a bien voulu nous donner les autorisations indispensables, ainsi que « capitaine du port de Punchal qui a assuré notre transport sur les velettes chargées de la surveillance des lles. Toute notre reconnaissance aussi bien entendu à notre ami Alexander Zixo qui n'a pas pu participer personnellement à ces deux campagnes, mais qui a fort 'outribué, avec son efficacité coulumière, à leur organisation et à leur succès,

Les résultats obtenus nous permettent d'apporter de nouvelles précisions sur l'acquisition de l'aptitude à la reproduction chez le Puffin cendré et de compléter les indications précédemment publiées.

La date des visites avait été choisie en fonction des contrôles que hous avions en vue. C'est pendant la période d'incubation que l'on a de maximum de chances de capturer des adultes dont le statut de reproducteur ne fait pas de doute. Les premières éclosions des Puffins cendrés

l'Oiseau et R.F.O., V. 50, 1980, nº 3-4.

se situent vers la mi juillet et ne commencent à devenir nombreuses qu'a la fin du mois (Ztxo 1971). A l'époque choisie, la totalité des reproducteurs (ou du moins la moitié d'entre eux puisque les partenaires de chaque couple se relaient dans la tâche d'incubation) se trouvent sur leur nud à couver un œuf ou exceptionnellement à garder un poussi précoce qui vient d'éclore. Réciproquement, l'île n'est fréquentée pendant la journée que par les individus engagés dans le processus de la reproduction,

Notre travail consiste à visiter méthodiquement le plus grand nombre possible de sites de reproduction occupés et à soulever l'adulte présent pour noter éventuellement le numéro de la bague qu'il porte.

## RÉSULTATS DE LA CAMPAGNE DE CONTRÔLES DE 1978

920 oiseaux adultes ont été contrôlés au nid. 903 couvaient un œul (848) ou gardaient un très jeune poussin (55). Les 17 autres individus étaient « inemployés», c'est-à-dire qu'ils occupaient un site de nidification, mais n'ayaient ni œuf ni poussin (h).

De ces 903 adultes reproducteurs certains :

- 34 portaient des bagues posées en 1968
- 39 portaient des bagues posées en 1969
- 35 portaient des bagues posées en 1970 - 14 portaient des bagues posées en 1971
- soit au total 122 bagues. 122/903 13.51 % des adultes reproducteurs capturés appartenaient aux classes de poussins nés dans les années 1968 à 1971 (adultes âgés de 10, 9, 8 et 7 ans. Cf. JOUANIN, ROUX et ZINO 1977; 354. note infranaginale).

Mais pour estimer la proportion d'adultes reproducteurs selon l'âgeil faut apporter des corrections au nombre de bagues contrôlées, car:

a) Il n'a pas été posé, de 1968 à 1971, le même nombre de bagues chaque année. On a évidemment moins de chances de retrouver une bague d'un loi de 2 500 que d'un loi de 3 000. Les nombres de contrôlés cu-dessus doivent donc être pondérés en fonction de celui des bagues posées à l'origine :

(1) Il est possible que ces inemployés soient des reproducturs délà michaneux, c'est dire qu'ils aient pondu, mais qu'ils aient ensuite perdu leir duf pour une raison ou une autre. Un œuf laissé un instant sans surveilland dans un abri trop ouvert, ou qu'un gest emladroit envoire voller un peu l'écart dans un endroit exposé, est immédiatement happé par l'un des Godonies de la comme de

oiseaux âgés de 8 ans : 
$$35 \times \frac{3000}{2881} = 36.5$$
  
oiseaux âgés de 7 ans :  $14 \times \frac{3000}{3000} = 14$ 

b) Par suite de la mortalité annuelle, les chances de retrouver les osseaux sont inégales. Les chances de retrouver un oiseau âgé de 10 ans sont plus faibles que celles de retrouver un oiseau de 9 ans, etc. Néanmoins, quand il s'agist d'adultes, et c'est le cas ici, la différence d'une année à l'autre est faible, puisque la mortalité des Procellariens adultes si peu élevée. D'après les données de la littérature (cf. ASIMOLE 1971), elle variée de 3 à 7 %. Nous l'estimerons toic en moyenne à 5 %.

On trouve done :

 ··· uouc									
oiseaux	âgés	de	10	ans	:	41:	$(0,95)^3$	=	47,6
oiseaux	ågés	de	9	ans	:	39:	$\{0,95\}^2$	-3	43,2
oiseaux	âgės	de	8	ans	:	36,5	: 0,95	=	38,4
nicosuv	âgás	do	7	ane				_	4.4

soit au total 143,2 oiseaux (fig. 1).

En rapportant ces nombres à celui des adultes reproducteurs certains de l'expérience (903 oiseaux), nous trouvons 5,27 % des oiseaux de 10 ans, 4,78 % des oiseaux de 9 ans, 4,25 % des oiseaux de 7 ans, soit au tolal 15,86 %. Un test de x² pratiqué sur advonéres de départ montre que la classe des poussins bagues en 1971 adultes âgés de 7 ans) est trop faiblement représentée dans l'échantillon, et de façon très hautement significative. Nous sommes donc fondés à dire qu'une très grande proportion des oiseaux âgés de 7 ans (au moins

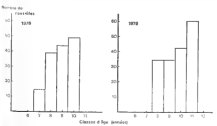


Fig. 1. — Résultats pondérés des campagnes de contrôles de 1978 et 1979.

les deux tiers) ne se reproduit pas encore. En revanche, il n'y a pas de différence significative au seuil de probabilité de 5% entre les nombres des contrôles correspondant aux classes de poussins bagués en 1968, 1969 et 1970 (adultes âgés de 8, 9 et 10 ans). Les nombres trouvés sont dans l'ordre croissant avec l'âge des oiseaux, ce qui semblerait indiquer que l'aptitude à la reproduction continue de progresser jusqu'à 10 ans au moins, mais le traitement mathématique ne permet pas de l'affirmer.

## RÉSULTATS DE LA CAMPAGNE DE CONTRÔLE DE 1979

1437 oiseaux adultes ont été contrôlés au nid. 1415 couvaient un œu dia la date, plus précoce qu'en 1978, à laquelle ont été faits les contrôlés de 1979, aucune éclosion n'avait encore et lieu). Les 22 autres individus étatent des adultes inemployés, c'est-à-dire qu'ils se trouvaient dans un site de nudificaction sans œuf. Même remarque que précédemment : il eti possible que ces inemployés soient de véritables reproducteurs mais dont l'œuf a êth berdu.

De ces 1415 adultes reproducteurs :

- 43 portaient des bagues posées en 1968

38 portaient des bagues posées en 1969

31 portaient des bagues posées en 1970
 34 portaient des bagues posées en 1971

soit au total 146 bagues. 146/1415 = 10,32 % des adultes trouvés reproducteurs appartenaient aux classes de poussins nés dans les années 1968 à 1971 (adultes âgés de 11, 10, 9 et 8 ans).

Apportons aux résultats de la campagne de contrôles de 1979 les mêmes corrections que nous avons apportées à ceux de 1978, Pondéronsle nombre de bagues trouvées en fonction du nombre de bagues posées à l'origine et en fonction de la mortalité annuelle. Nous obtenons:

soit au total 170,3 oiseaux ou 12,04 % de l'effectif total des reproducteurs contrôlés (4,25 % pour les oiseaux de 11 ans, 2,98 % pour les oiseaux de 10 ans, et 2,40 % respectivement pour les oiseaux de 9 ans et pour ceux de 8 ans) (fig. 1).

On notera que ces nombres sont croissants avec l'âge des oiseaux omme dans la campagne précédente, ce qui semble confirmer que le recrutement des reproducteurs n'est pas encore terminé à l'âge de 10 ans, mais le petit nombre des classes d'âge soumises à l'experience - quatre ne permet pas de démontrer de manière simple la validité statistique de ce résultat apoarent.

Une première surprise appoitee par les resultats de 1979 est que la proportion de contrôles est inférieure à celle de l'annee précédents. On serait en droit d'attendre le contraire pulsqu'en prenant une année re partie de la proportion prenant une année resultation de la proportion prenant que la mortalité annuelle des adultes. Les oiseaux qui avaient 7 ans en 1978 ayant 8 ans i 1979, on pouvait penser que leur proportion passerait de 1,56 % à environ 4 % et que par conséquent la proportion totale des contrôles depasserant 18 %. Nous venons de voir qu'êtle n'attent pas 13 %.

Ce « déficit » par rapport à nos esperances tient vraisemblablement - une différence dans la manière dont ont été recherches les osseaux. Le probabilité de recapture des osseaux marqués et se trouvant à la colorite varièrait selon le mode opératoire d'une année à l'autre pour une raison que nous n'avons pas éleurché jusqu'à présent,

Une deuxième surprise est le petit nombre de contrôles communs ux deux années 14. Les mêmes endroits ont pouriant été prospectés. La moitié des adultes reproducteurs étant présents pendant la journée 3 a colonie, la probabil.1ê théorique de recapture deux années consécuityes, si les adultes se reproduisent tous les ans, est de 0.50 × 0.50 – 25, soft, en pondérant avec le coefficient de survie, 0.25 × 0.95 0.2 375. La encore, il est probable que le mode opératoire est le biais en cause, sans que les opérateurs en aient eu conscience (?).

En revanche, comme les résultats de l'an passé le laissaient présumer, e nombre de bagues de 1971 retrouvées est d'une grandeur proche de celle des bagues de 1970 et de 1969. En d'autres termes, l'aptitude à la réduction qui n'elait acquise que par une faible proportion des 0.caux de la classe de 7 ans se rapproche beaucoup du maximum

(2) Une preuve en est fourme par les résultats obtenus dans deux quadrats balisés où les nués sont numérolés et systématiquement sivas. En 1978, pour 274 exames de reproducteurs certains, nous avons relevé 26 bagues posées de 180 à 1971. En 1979, pour 188 reproducteurs examinés, nous avons relevé 1970, aux en 1980 à 1971. En 1979, pour 188 reproducteurs examinés, nous avons relevé 1970, aux et des mêmes années. Le nombre de bagues communes aux relevés de 1971 en 1972 de 1971 en 29, 25, et qui est très voisin du renedement fent, compte de 1971 en 1971 en 29, 25, et qui est très voisin du renedement fent, compte de 1971 en 1

théorique à l'âge de 8 ans (fig. 2) (!). Un test de  $\chi^2$  pratiqué sur les résultats ne montre pas de différence significative au seuil de probabilite de 5% entre le nombre de contrôles correspondant aux classes les oiseaux àgés de 8, 9, 10 et 11 ans.

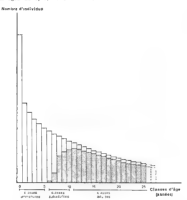


Fig. 2.— Représentation schématique d'une population de Puffins cendrés. Be blanc les individus non reproducteurs, en grisé les individus reproducteurs. Nous désignons par le terme de subadultes les classes d'âge au cours derquelles se fait progressivement l'acquustion de l'aptitude à la reproduction et qui font plus prétiément l'objet du présent article. Pour les classes immatures, la figure illustre le cas où la mortaité au cours de la 1 deute de la cours de la co

(3) Précisons que le maximum théorique 100 % n'est dans la réalife certainement jamais attenul. Il significant que tous les oiseaux parvenus à ne certain âge sont aptes à se reproduire et le font, double supposition abunde dans sa rigueur, qui ne titout pas compte des échese existenties. Il y a variséemblablement toujours un certain pourcentage d'adultes qui ne se reproduir pas adultes constitutionnellement inaptes, adultes que les circonstances empétic de le faire. Ce que nous cherchoos à déterminer, ce n'est pas l'âge à partir duquel tous les adultes es reproduisent (cet âge u'existe pas, c'est l'âge à partir duquel du proportion des adultes reproducteurs dans une classe d'âge n'aumente but.

### DÉTERMINATION DE LA PROPORTION DE REPRODUCTEURS DANS LES DIFFÉRENTES CLASSES D'AGE

Il est évidemment tentant de reporter sur un seul graphique les résultats numériques des deux expériences, mais on ne peut le faire directement car quelle commune mesure adopterait on? Nous tournerons difficulté en recherchant une formule générale qui convienne également a tous les contrôles ultérieurs

Le nombre des oiseaux contrôlés comme reproducteurs à l'âge 1  $(Nc_i)$  est proportionnel :

 au nombre d'oiseaux bagués dans la classe correspondante, c'estbre au nombre de poussins bagués i années auparavant (Nb.);

ire au nombre de poussins bagués i années auparavant (Nb,);
 à la probabilité de survie entre le moment du baguage (année 0)

et l'année i, c'est-à-dire à la probabilité de survie jusqu'à l'âge i (Ps.);

à la probabilité de présence comme reproducteurs à la colonie

a l'âge i des oiseaux qui sont vivants à l'âge considéré (Pr.);

— à la probabilité qu'un oiseau reproducteur l'année i soit capturé par l'observateur (Pc.). Cette probabilité dépend du mode opératoire, de facteurs personnels et circonstanciels, mais en tout état de cause, elle est étaineme proportionnelle au nombre total d'oiseaux capturés l'année i d'\l.). Nous écrirons donc :

ou encore :

$$Ne_i = Nb_i \times Ps_i \times Pr_i \times Pc_i$$

2)

$$Nc_i = Nb_i \times Ps_i \times Pr_i \times C. Nt_i$$

formule dans laquelle c'est la valeur de Pr, que nous cherchons à estimer. On en tire :

(3) 
$$Pr_{i} = \frac{Ne_{i}}{Nb_{i} \times Ps_{i} \times C. Nt_{i}}$$

Les scules données de l'expérience (grandeurs mesurées directement sur le terrain) sont  $\mathrm{Nc_i},\ \mathrm{Nb_i}$  et  $\mathrm{Nt_i}.$ 

La probabilité de survie Ps nous est inconnue, mais elle peut être lécomposée en deux parties différentes: pendant les premières années le la vie (4), la mortalité est très forte; ultérieurement, elle se stabilise

(4) Nous écrivous eles premières années, est un ne peut euvisager de conaître que le taux de survie global au momeret de la réappariton des 90/5/3/x sur les lieux de reproduction. L'évolution de passent entièrement 20/6/3/x sur les lieux de reproduction. L'évolution de passent entièrement 20/6/3/x sur les lieux de reproduction. L'évolution de passent entièrement 20/6/3/x sur les lieux de reproduction entre passent entièrement 20/6/3/x sur les lieux de la sièce de la passent entière de passent entière de la passent entière de 20/6/3/x sur les lieux de la passent de la passent entre la passent entre la passent entre de la passent entre la pass (4)

à un niveau qui, chez les Procellariens, est très peu élevé comme nous l'avons déjà rappelé. Nous admettrons dans ce qui suit que la survie annuelle est stabilisée à partir de l'âge de 7 ans au niveau de 0,95. Il en résulte que :

où Ps, est inconnu.

$$\mathrm{Pr}_{\mathbf{i}} = \frac{\mathrm{Nc}_{\mathbf{i}}}{\mathrm{Nb}_{\mathbf{i}} \times (0.95)^{17} \times \mathrm{Nt}_{\mathbf{i}} \times (\mathrm{C.\,Ps}_{\mathbf{j}})}$$

$$Pr_{i} = \frac{Nc_{i}}{Nb_{i} \times (0.95)^{i.7} \times Nt_{i}.\,K}$$

Nous supposerons : 1) que la constante C. Ps, - K est indépendante de l'année considérée; 2) qu'au point de vue théorique, Pr, 1, c'està-dire que tous les oiseaux sont reproducteurs à partir de la onzième année qui suit leur naissance (autrement dit : Pr11 = Pr12 Pr15, etc.).

Ces hypothèses se traduisent ainsi dans l'équation (4) c1-dessus pour nos résultats de l'année 1979 :

$$Pr_{11}^{79} - 1 = \frac{70}{(0.95)117.2500.1415.K}$$

d'où:

$$K = \frac{43}{0.95^4 \cdot 2\,500 \cdot 1\,415} = 1,49 \cdot 10^5$$

En introdusant cette estimation de la valeur de K dans l'équation (4), on obtient les valeurs suivantes :

$$Pr_{19}^{79} = 0.70$$
;  $Pr_{9}^{79} = 0.57$ ;  $Pr_{8}^{79} = 0.57$ ;

ce qui signifie que 70 % des oiseaux survivants à 10 ans sont repro-

Si nous reportons la valeur de Pr, ainsi obtenue (0,70) dans l'expérience de l'année 1978, nous en tirons une nouvelle estimation de la valeur de K: 2,5.105 et en l'introdusant dans l'équation (4), nous obtenons les valeurs suivantes :

 $Pr_0^{78} = 0.64$ ;  $Pr_2^{78} = 0.57$ ;  $Pr_7^{78} \sim 0.21$ .

Toutes les valeurs de Pr ainsi obtenues peuvent être reportées sur le même graphique (fig. 3). Elles représentent le pourcentage de reproducteurs dans chaque classe d'âge de 7 à 11 ans. Nous savons par ailleurs (JOUANIN, ROUX et ZINO 1977) que la courbe commence en abscisse à 6 ans. Pour chacun des âges de 8 à 9 ans, nous avons deux estimations assez voisines l'une de l'autre. Il est vraisemblable que les futurs contrôles ne les modifieront guère. La partie supérieure du tracé est évidemment beaucoup plus incertaine. C'est une conséquence du nombre relativement élevé de contrôles d'oiseaux âgés de 11 ans obtenus en 1979 ; ce résultat peut être fortuit : nous avons dit que l'indication qu'il fournit n'est pas significative au seuil de probabilité de 5 %. Nous avons en outre arbi trairement supposé que la courbe atteignait son maximum à 11 ans-Il faut attendre les résultats de futures campagnes de contrôle podr

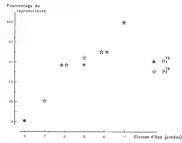


Fig. 3. Représentation graphique de l'acquisition de l'aptitude à la reproduction chez les Puffins cendrés de Selvagem Grande, d'après les contrôles sur le terrain de 1978 et 1979.

53.01r a quel âge la proportion de reproducteurs parmi les survivants se stabilise récliement. Enfin, pour l'âge de 10 ans, nous n'avons encore en réalité qu'une seule estimation.

Mais d'ores et déjà il est nécessaire d'attrer l'attention sur le caractère progressif de l'acquisition de l'aphtitude à la reproduction chez ces ouveaux longévifs. Cinq années d'âge au moins séparent les reproducteurs les plus précoces (6 ans) des plus tardifs (au moins 11 ans). Dans cette na, ge se trouverait l'un des facteurs dépendant de la densité qui assurent la stabilité de la population. Il y a là en lous cas une possibilité pour et.le de compenser ses déficits ou ses excédents en accélérant ou en rétardant la maturité globale des classes d'âge.

Dans le cas de la colonie de Puffins cendrés de Selvagem Grande, l faut rappeler qu'elle a été soumise pendant plus d'un siècle à une expioitation sévère et qu'elle a subl en 1975 et en 1976 de graves dévastations.

L'Ile était autrefois affermer en vue de la récolte à l'automne des boussins de Puffins cendres. Pickeuse (1952), LOCKLEY (1952) et JOUANNI et ROUX (1964, 1965) ont décrit ailleurs la chase dont ces o'seaux étaient l'objet depuis des temps immémoriaux. Pour les pécheurs portugais de Aulère. les Puffins cendres jousient le même rôle que les Puffins tentitoiris en Australie et les P. griseus en Nouvelle-Zélande. C'étaient des émuton-birds, des oiseaux de boucheris.

Jusqu'en 1963, la colonie semble avoir fait preuve d'une étonnante stabilité. James Yate Johnson (Pickering 1959), qui ecrivait en 1885,

assurait déià que 18 000 à 20 000 oiseaux étaient capturés chaque annee. SCHMITZ, en 1907, indiquait que « chaque année de 20 à 22 000 sont tues sur les îles Salvages ». Jouanin et Roux (1966) ont publie le nombre exact de poussins collectés pendant les années 1956 à 1963, et les ayants droit de cette chasse singulière les ont assurés qu'un nombre de 20 J 22 000 pouvait être considéré comme la récolte movenne des annecs antérieures, depuis qu'un ramassage systématique était organisé.

Mais à partir de 1964 la récolte accusa un fléchissement très sensible. C'est pour enraver ce déclin et pour restaurer la population que, sur l'initiative de A. Zino, la chasse traditionnelle fut interrompue en 1968. et qu'ultérieurement l'île fut érigée en réserve naturelle (1971).

Malheureusement, à la faveur de l'absence de gardiennage, des actes de vandalisme furent commis en 1975 et en 1976. Circonstance aggravante, les déprédations s'exercèrent aux dépens d'oiseaux adultes au printemps et en été : des milliers d'ailes furent retrouvées amoncelées en piles.

Les effectifs de la colonie de Puffins rendrés de Selvagem Grande se trouvent donc actuellement à un niveau très inférieur à leur optimure et on est en droit de supposer que toules ses énergies sont mobilisées en vue de sa reconstitution. La courbe de la figure 3 illustrerait une situation de crise et représenterant une maturation accélérée par rapport à la normale

#### SUMMARY

In a previous paper we have indicated that the Corv's Shearwaters do not make a landfall until they are four years old and that the most precocious individuals start breeding when six years old.

Here we present the data resulting from the 1978 and 1979 controls of the birds ringed as chicks during the falls of 1968 1971, Only a small proportion of the seven years old birds are breeders and it does not seem that the reproduction is complete at the population level before eleven years old, Five years at least separate the latest breeding birds from the most precocious ones A mathematical attempt is made to show the numerical results of the successive yearly experiences on the same graphic.

Reproduction appears quite progressive at the population level. The rate of breeders among the survivors of successive age classes might express one of the density-dependent factors which fits the population to its optimum.

#### REFERENCES

ASHMOLR, N.P. (1971). — Sea bird ecology and the marine environment. In:

Avian Biology, Farker et Kino ed., vol. 1: 223-286.

JOUANIN, C., HÉMERY, G., MOUGIN, J.-L., et ROUX, F. (1986). Sur l'acquisition
de l'aphthude à la reproduction chez le Puffin cendré. C. R. Acad Sci.

Paris. D. 290: 995-998.

JOUANIN, C., et ROUX, F. (1964,... Une mission aux îles Salvages, Science el Nature, 61: 3-10.

La colonie de Puffins cendrés Calonectris JOLANIN, C. et ROUX, F. (1965). diomedea borealis (Cory) de Selvagem Grande, Bol. Mus. Mun. Funchal 20, 89 : 14-28,

JOVANIN, C., ROUX, F., et ZINO, A. (1977) — Sur les premiers résultats du baguage des Puffins cendrés aux iles Selvagens. L'Oiseau et R.F.O., 47: 351-358. I BERSTON, J.-D. (1977). Maximum likelihood estimation of survival rates from bird band returns: some complements to age-dependent methods. Bio-

métrie-Praximétrie, 17: 145-156.

LACKLEY, R.M. (1952). Notes on the birds of the islands of the Berlengas (Portugal), the Desertas and Baixo (Madeira) and the Salvages. Ibis.

94 : 144 157.

P CHERING, C.H.C. (1959). Note sur le Puffin cendré aux îles Salvages, L'Oiseau et R.F.O., 29: 13.

Schmitz, E. (1907). — On the birds of Madeira Proc. IV Intern. Orn. Congr., London 1905: 449-453.

ZINO. A. (1971). - The breeding of Cory's Shearwater Calonectris diomedea on the Salvage Islands. Ibis, 113: 212-217.

G. H. et F. R :

C. J et J.-L. M.: Imboratoire de Zoologie (Mammiferes et Oiseaux).

Muséum National d'Histoire Naturelle, 55, rue de Buffon, 75005 Paris Centre de Recherches sur la Biologie des Populations d'Oiseaux, Muséum National d'Histoire Naturelle, 55, rue de Buffon, 75005 Paris.

# Dynamique de la population basque française de Pétrels tempête (Hydrobates pelagicus) de 1974 à 1979

(Résumé)

par Georges HEMERY

La population basque française de Pétrels tempête, estimée à plus de 100 couples reproducteurs en 1948, se reproduit sur deux ilots proches de Biarritz (Pyrénées Allantiques). Cette population a dércu à un rythme moyen approximatif de 2% par an pour atteindre 53 couples reproducteurs en 1973. De 1974 à 1977, l'effectif a sugmenté rapidement à un taux moyen de 19 %, les taux annuels s'élevant jusqu'à 42 %. De 1977 a 1979, l'effectif a de nouveau diminué 442 couples). Ces variations importantes et rapides n'apparaissent pas liées directement à l'ampleur des tempêtes hivernales, ni à la forte contamination des oiseaux par divers pobluants (PCB, DDT), ni même à l'intervention des observateurs.

De 1974 à 1979, le taux moyen d'éclosion a été estimé à 64 %, saleur tres proche de celle observée sur la population britannique (62 %). La survie des poussins au nid apparaît par contre nettement plus forte ® à 100 %) que dans les Îles britanniques (66 %). Globalement, la produitvité moyenne annuelle par couple reproducteur est de 0.62 poussan 9 l'envol, valeur supérieure à celle de la population britannique (0,49).

La survie annuelle des adultes reproducteurs a été estimée simultalement d'après 142 contrôles effectués sur 85 individus bagués. Le l'attement de ces captures-recaptures par le modèle multinomial de OoLY SERER montre que la survie annuelle des adultes doit probablement satuer dans l'intervaile 90% 95 %. Cela correspond peut être à une mortalité annuelle plus faible que celle calculée pour la population britantique (10 % par an).

Le très petit nombre (3) de recaptures à l'état adulte d'oiseaux "arqués pous:ins (total = 95 en 6 saisons) ne permet pas encore d'estimer la survie des individus entre l'envol et l'âge de trois ans.

L'ensemble des estimations de ces paramètres démographiques a éte miroduit dans un modèle déterministe en temps direct de Lessie. Le fonctionnement de la population a pu être simulé sous diverses

LO.seau et R F.O., V. 50, 1980, R° 3-4.

hypothèses de la survie des jeunes (classes 1 à 3 ans) et de la répartition de l'âge de la première reproduction. Il apparaît annsi que dans l'hypothèse où tous les adultes vivants se reprodusent chaque année sur les colonies, les taux annuels de multiplication reellement observés sur la population reproductrice sont trop forts en période de croissance et trop faibles en période de decroissance. Une analyse détaillée des captures recaptures multiples montre alors que la proportion estimé d'adultes se reprodustant deux années consécutives varie de 95 % (période de croissance de l'effectif reproducteur) à 20 % (période de décroissance). Cols signifie que, suivant les années, une fraction variable des adultes matures vivants ne se reproduct pas sur les colonies. L'effectif denombré en reproduction ne représente donc qu'une partie de la population adulte.

Le déterminisme de l'importance de cette fraction d'oiseaux inemployés n'a pas encore été mis en évidence. L'hypothèse actuelle attribue un rôle prépondérant aux ressources alimentaires (plancton) en début de la saison de reproduction. Cependant, il apparaît dès maintenant une différence nette dans la stratégie demographique des populations basque reproduisent pas tous systématiquement chaque année, mais les couples qui se reproduisent le font avec un succès généralement elevé. Parmi la population britannique, la totalité des adultes semble se reproduirent régulièrement chaque année; le succès de cette reproduction systématique apparaît cependant moins élevé en moyenne et plus variable d'année en année.

Centre de Recherches sur la Biologie des Populotions d'Oiseaux (Muséum National d'Histoire Naturelle), 55, rue Buffon, 75005 Paris.

# Dynamique d'une population de Hérons cendrés Ardea cinerea L.

# Exemple de la plus grande colonie d'Europe : le lac de Grand-Lieu

par Loic MARION

## I. — INTRODUCTION

Après être longlemps restée à un niveau relativement bas, la popu laton française de Hérons cendrés connaît depuis le début des années 1970 une augmentation régulière. En raison de l'importance numérique des colonies situées en Bretague, qui représentaient en 1974 le tiers des effectuls nationaux (Okason 1980), l'évolution démographique du peuplement de cette région explique souvent à elle seule les fluctuations apparaissant dans les décomptes français de cette espèce. Cette dépenance est d'autant plus accentuée que l'essentel des reproducteurs de Réagne est regroupé dans une seule colonie, celle du lac de Grand-Lieu.

Ces raisons justifient le chox que nous avons fait de prendre cette "acon comme témoin de la démongraphie du Héron cendré en France. Depuis 1976, nous avons entamé un programme de recherche agréé par c C.R.B.P.O. dont le but est de recenser systémaliquement chaque année coutes les héronnuéres de Breigner, de suvre la production de jeunes et, pas un baguage massif, de reunir les données nécessaires au calcul des daux de survie après l'émancipation de ceux-si.

Nous avons dejà retracé l'évolution démographique des héronnières amorcames depuis leur naissance jusqu'en 1978, en insistant sur les quire dernières années (Marion 1979), 1980). Le rôle de la croissance opposelle des jeunes sur le taux de production des nichées a également ét raité (Marion 1979 a). Les résultats plus giolaux concernant la profur lon des jeunes sont en cours de publication. La présente nole examine ap partie du quatrième volet de ce programme de dynamique de population en prenant comme exemple la colonie du lac de Grand-Lieu, sur aincelle nois avions déjà publié que'ques éléments démographiques description des paramètres d'évolution némographique de cete colonie que constitue la plus grande colonie connue de cette espèce, ce travail es présente comme une revue de quelques problemes méthodologiques fendamentaux soulevés par les premiers résultats obtenus.

l Oiseau et R.F.O., V. 50, 1980, nº 3-4.

Nous tenterons xei de montrer le décalage important existant entre se simulations statistiques bavées sur les taux de survie calcules d'apres les reprises de bagues et les taux de croissance effectivement observés en réalité. Pour mener cette démonstration, nous avons du examiner en détail les principales causes d'erreurs susceptibles d'expluyer l'inefficacite actuelle des méthodes statistiques dans le cas précis du Héron cendré. Le lecteur voudra blen excuser la complexité inévitable de cette démons tration, due en particuller au recours à de nombreuses hypothèses de travail tout au long de cette discussion.

L'étude de la dynamique des populations des autres régions françaises sur lesquelles on dispose de données suffisantes de baguage fera l'objet de publication ultérieure dans laquelle sera comparée l'efficacute reproductrice des colonies de ces différentes régions.

#### II. - MATERIEL ET METHODES

#### A. - Matériel

Les héronnières du lac de Grand-Licu ont fant l'objet d'un baguage intensif des jeunes Hérons cendrés au nid, puisque 9968 individus ont été marqués entre 1947 et 1977. Les premiers baguages ont été réalisés par Monto jusqu'en 1953, puis par une dizaine de bagueurs constituant l'équipe du Muséum de Nantes entre 1954 et 1966 (5118 bagués au totalt. Nous avons repris les opérations de baguage sur ces héronnières en 1971 avec l'aide de P. Mantos, ct avons marqué jusqu'en 1978 5 428 jeures. Nous n'avons pas tenu compte de l'année 1978 du fait du retour incomplet des bagues de cette cohorte récente.

Cet échantillon d'oseaux bagués représente très approximativement 25% des puenes produits dans cette héronnière entre 1954 et 1966 et antre 1971 et 1977, en admettant un total cumulé de 14.500 couples reproducteurs et un nombre moyen de jeunes présents dans chaque mit lors du baguage de 2.97 (taux calculé sur 1848 nuchées âgées de 1 à 7 semaines, indépendamment du baguage, entre 1971 et 1977). Cette proprion atteint même 33 % entre 1971 et 1977, c'est à-direr qu'un oiseau adulte sur trois se trouve actuellement marqué (minimum de 9 % pour la cohorte 1975, maximum de 68 % pour la cohorte 1974), en admettant une émigration et une immigration nulles dans la population considerète Cette proportion n'a à notre connaissance jamas été atteinte dans un population d'oiseaux sauvages de cette importance, mais la difficulte d'approche des Hérons et les caractéristiques des bagues rendent une heureusement tout contrôle visuel à distance impossible, ce qui en limite considérablement l'insérét.

Ces operations de baguage ont donné lieu à un total de 625 repriéés d'oiseaux parvenues au Muséum de Paris, soit un taux global de reprisé de 6.75 % (cf. tableau 1).

	500.76 6 5530 1 5530 1 55.88		1-2	2-3	2-4	4-5	5~8	6-7	7-8	8-9	5-10	10-0	h1+12	,2-13	3-1-	34	5	20-21	2 -12	TOTAL des RITALISE
	19 65 98 713 205 414 71 71 71 71 71 71 71 71 71 71 71 71 71	29 36 39 56 3 3 4 3 9 9 9	3 4 3 2 8 1 5 8 9 5	2275247	5 5 2 2 4	6.62		2 1 2	, 2	2						1		,	3	3 0 1 42 33 6 82 20 46 18 70 39 39
**	428 747 1626 237 6 3	4 24 2 20 5 8 4	2176	i a	1 4	2 .	,													8 17 76 45 5
_	1368	4.5	70	52	31	19	le l	0	.0	6	2	0	-	-	0	2	н	1		525

IABLEAU 1. — Tableau récapitulatif des opérations de baguage effectuées au ac de Grand Licu entre 1947 et 1977, et des reprises de bagues classées en fonction du temps (0 à 22 ans).

#### B. Méthodes

#### 1. Estimation des taux de survie

L'effectif des oiseaux repris représente un échantillon de la population totale étudiée. En analysant le nombre de reprises en fonction le lage des oiseaux, de l'année ou des taois considérés, on peut avoir ane estimation du rythme de disparition des oiseaux de la population of le l'hypothèse que l'échantillon d'oiseaux repris est représentatif du reste de la population.

Les méthodes d'estimation de survie à partir d'oiseaux bagués sont nombreuses (cf. revue critique effectuée par Saeza 1972), et peuvent se regrouper en deux catégories. Les premières font appel à des notions statistiques simples et se présentent sous la forme de tableaux de survie. Nous les appellerons « tables de survie classiques ». Très largement dilisées dans la littérature, elles se basent sur les oiseaux morts et sur extinction totale des cohortes. Les secondes, plus performantes, font specif à des notions de probabilité et se basent sur les oiseaux survivants, elemant compte en particulier des oiseaux bagués susceptibles d'être encore coants à l'issue de la période de reprise. Leurs cacluels sont complexes et nécessitent le recours à l'ordinateur, mais ces méthodes fournissent mé général des résultats plus precis que les méthodes classiques.

Malgré la précision des méthodes ne permettant pas de descendre au niveau de la décimale, nous avons conservé deux décimales afin l'éviter les écarts trop importants dans les calculs de simulation ultérieurs. La majorité des jeunes Herons cendrés naissant aux mois d'avril et de mai, les opérations de baguage ont essentiellement lieu en mai. De ce fait, nous avons crée une année s'échelonant du 1º mai au 30 avril suivant. Seuls les jeunes oiseaux étant bagués, faute de moyens de capture pour les adultes, il est annsi possible de connaître l'âge de tous les niseaux au moment de leur reprise.

## a) Taux de survie annuels (« time dependent »).

Ils sont calculés suivant la méthode de Hickey (1982), qui ne tient pas compte des nombres d'oiseaux bagués, Scules les reprises, classées par année, entrent en considération (cf. tableau 6). Par exemple, la cohorte 1984-85 a donné lleu à 29 reprises en 1984-95, 4 en 1985-95, 2 en 1986-97, etc. Pour chacune des années (colonnes), il est possible de calculer le nombre total de reprises par exemple, 29 en 1984-95, 40 en 1995-96, 45 en 1986-96, 46 en 1986

nombre de hérons morts pendant l'année considérée 40 nombre de hérons vivants au début de cette même année 66-61%

pour l'année 1954-55. Pour l'année 1956-57 : 46/87 - 52 %, etc.

Nous verrons plus loin les modifications que nous avons apportées de mode de calcul de façon à séparer les immatures des adultes el éviter une imprécision importante inherente à cette méthode.

#### b) Toux de survie mensuels (« time dependent »).

Les tables de survie mensuelles n'existant pas, nous avons ealcule les taux de mortalité en regroupant sur une année fictive l'ensemble de reprises, selon les mois, pour les immalures d'un côté et les adultes, de l'autre (cf. tableau 2). On considére, pour les immatures, que la totalité des reprises immatures et adultes (622) é) de l'ensemble de la périolé étudie (années de bagange 1947 à 1977) represente l'effectif total theretique des oiseaux à l'envol au mois de mai. Le taux de mortalité du mois de mai est obtenu en faisant le rapport du nombre de repriser obtenues (n = 3) sur le nombre de repriser disponibles (n = 622). On procéde de même pour chacun des mois suivants. A la fin du mois d'avril, il ne reste plus que les reprises d'adultes disponibles. La sommit d'avril, il ne reste plus que les reprises d'adultes disponibles. La sommit

- (1) Les jeunes Hérons cendrés gardent leur livrée d'immatures pendant pres de deux années (maturité sexuelle). Dans ce travail, nous avons nommé immatures les oiseaux répris moins de 12 mois après la date de leur baguage, et adultes ceux repris après cet intervalle.
- (2) 3 reprises, ne mentionnant pas le mois, n'ont pu être retenues dans ce calcul.

le ces mortalités mensuelles d'immatures représente une mortalité globale de 68 %.

Mois	м	J	a	A	5	. 0	. 31	D	3	F	м	A		
lombre de reprises disponibles	622	5.9	615	534	473	389	329	295	267	241	225	209	-	1.
ombre de reprises effec <b>tubes</b>	3	9	81	6	84	50	34	28	26	15	7	3	- ~ 6	PHARTIBLE
de sortalité	0,48	0,56	13,17	11,42	17,76	15,42	10,33	5,49	9,74	6,22	7,52	1,44	İ	1 2
ionbre de reprises disponibles	686	674	567	6+5	633	611	583	563	534	516	511	489		
onbre de reprises effectuées	12	11	18	2	22	28	20	29	18	5	22	9	= 206	ADULTES
de sortalité	1.75	1,63	2,71	1,86	3,48	4,58	3,43	5,15	3.37	0.97	4,31	1.84		2

TABLEAU 2. Table des taux mensuels de mortalité des Hérons cendrés du lac de Grand Lieu entre 1947 et 1977.

Les mortalités mensuelles d'adultes sont obtenues selon le même principe mais, à la différence du tableau 6, les reprises d'adultes (oncernent plusieurs classes d'âge. On ramène ces classes à une seule 1 an) en considérant que la totalité des reprises opérées représent ane mortalité annuelle d'adultes de 30 % (valeur constante obtenue par les méthodes « age-dependent » décrites plus loin). L'effectif théorique d'oscoux vivants (c'disponibles) au 1º mai est donc : 206 reprises × 100/30 = 686.

## c) Taux de survie par classes d'âge (« age-dependent »),

Nous avons utilisé deux méthodes d'estimation au maximum de vraismblance, l'une généralisée par Lebberon (1977) à partir de la méthode de Cormack (în Fordham 1970), l'autre due à Lebberon (1977, 1978) et altermédiaire entre celle de Haldanke (1953) et celle de Sabera (1971). La méthode de Cormacke utilise trois paramètres: le taux de reprise n. un laux de survie en première année p, et une survie annuelle ultérieure constante q; celle de Lebberon n'utilise que les deux derniers. Ces méthodes se basent sur l'hypothèse d'un taux de reprise constant. On se reportera aux travaux cités pour leur description mathématique précise.

#### Analyse du lieu géographique des reprises et des causes de ces reprises

Cette analyse a été effectuée en dépouillant les bordereaux de baguage du fichier du C.R.B.P.O. pour la période prise en compte dans les tables de survie.

## 3. Modélisation de la dynamique de population du Héron cendré au lac de Grand-Lieu

Afin de testre les différents paramètres de la dynamique de la population de Hérons cendrés étudiée, nous avons utilisé un modèle matièmatique élaboré par Labareron (1974, 1976, 1978) à partir du modèle matriciel de Lussins (1945). Ce modèle probabiliste analyse le devenintersaisonnier de la population concernée, en utilisant les effectifs repartis en classes d'âge discontinues, pour fournir un taux de multiplication à des effectifs reproducteurs. Ce « processus de ramification multitype à taux aleatoires » utilise dans notre cas 6 paramètres : œ nombre de couples au départ, la proportion des classes de reproducteurs la production d'œufs, le succès d'elevage des jeunes, les taux de survea annuels après l'émancipation, l'échange de populations. Nous n'avons pas utilise les paramètres n'ayant que très peu d'influence sur le resultat final et qui auraient inquitément alourd le modèle.

Le cycle annuel du Héron cendré au lac de Grand-Lieu peut se résumer comme suit : les premiers oiseaux reproducteurs reviennent .. l'emplacement des colonies à partir du mois de février, les derniers arrivant jusqu'en mai, et réoccupent les anciens nids ou en construisent de nouveaux dès le mois de mars. La ponte a surtout lieu en mars et avril (3.49 œufs par nid en moyenne, Marion à paraître), et la couvaison dure un mois. L'élevage des jeunes est assuré par les deux conjoints et dure deux mois. Les premiers jeunes quittent la colonie début mai, puis massivement début juin, les derniers en juillet (quelques retardulaires en août). Le couple se désintègre aussitôi après, et jeunes et adultes entament alors une période d'erratisme pendant laquelle les seconds muent. Les colonies sont complètement désertées jusqu'à la saison reproductive suivante. En automne, l'erratisme tend à faire place à une véritable migration, certains o'scaux allant jusqu'au Sénégal (Marion et Marion 1976). La migration de retour se produit de février à fin mais en majorité.

#### III RESULTATS

#### A. - TAUX DE SURVIE PAR CLASSE D'AGE

## 1. Periode globale 1947-1977

L'analyse du tableau global de reprises effectuées entre 1947 et 1977 (cf. tableau 1) permet d'obtenir les résultats suivants :

— Méthode de Lebreton (cf. tableau 3): taux de survie annuelle en première année: p = 35,00 % ± 3.87 % taux de survie annuelle ullérieure: q = 69.29 % ± 3.88 %

Norbre de paramètra de survio périodes	15 mp 16	»p°.,p2 <sup>₹</sup> !	-p*1,p*2,p3t=1	=p*1,p*2,p*3,p4**1
1947-57 t = 15	pi = 0,5cms -21 = 774,202	p*1= 0,3365 pl = 0,7377 21 = 684,780	p'1= 0,3361 p'2= 0,7560 p3 = 0,7286 -22 = 684,549	p*1= 0,3354 p*2= 0,2552 p*3= 0,7684 p4 = 0,7072 -27 = 683,712
1958-66 c = 15	p1 = 0,5075 -27 = 658,366	p*1= 0,3534 p2 = 0,6608 -22 = 614,200	p*1# 0,3556 p*2* 0,6400 p3 = 0,6733 *ZZ = 613,940	p'1= 0,3359 p'2= 0,6404 p'3= 0,6444 p4 = 0,69,2 -21 = 613,607
1971-77 t = 7	pl = 0,3844 -21 = 224,015	9°1= 0,3503 p2 = 0,6160 -27 = 7°5,163	p'1= 0,3545 p'2= 0,6179 p3 = 0,6369	p*I= 0,3266 p*2= 0,5674 p*3= 0,6049 p4 = 0,3756 -21 = 2,4,192
1947-77 t = 15	pt = 0,5,50	p¹1= 0,3500 p2 = 0,6929 -2f = 1519,795 X2 S,63	p'l= 0,3501 p'2= 0,6859 p3 = 0,6968 -22 = 1519,718	p*1= 0,3501 p*2= 0.6859 p*3= 0,7117 P4 = 0,6887 -23 = 1519,480

TABIEAU 3. — Estimations des taux de survie obtenues par la méthode de LEBRETON.

Le tableau présente les estimations calculées en prenant successivement de 1 à 4 paramètres (pl. 12, pl. pl. pl.) totalite la survie de toutes les classes d'âge confondes, pour la colonne pl.; et la survie de la classe d'âge la confondes, pour la colonne suivante du tableau (pl.) 2 totalise la survie des oiseaux de 2 ans et plus pour la colonne 2 du tableau, et de ceux de 2 ans seulement pour les colonnes suivantes (p'2); p3 totalise la survie des oiseaux de 3 ans et plus pour la colonne 3, et de ceux de 3 ans seulement pour la colonne suivante (p'3); p4 totalise la survie des oiseaux de 3 ans exclement pour la colonne suivante (p'3); p4 totalise la survie des one-caux de 4 ans et plus, t = nombre maximal d'années analysées pour caux de 4 ans et plus, t = nombre maximal d'années analysées pour caux de 4 ans et plus, t = nombre maximal d'années analysées pour caux de 4 ans et plus, t = nombre maximal d'années analysées pour caux de 4 ans et plus, t = nombre maximal d'années analysées pour caux de 4 ans et plus, t = nombre maximal d'années analysées pour caux de 4 ans et plus, t = nombre maximal d'années analysées pour caux de 4 ans et plus, t = nombre maximal d'années analysées pour l'exitalis : le vide la production de la valeur indiquée celle d'a compartineau supérieur correspondant à la pé-rode servant de comparation.

Méthode de Cormack (cf. tableau 4):
 taux de reprise r = 6.75 %

taux de survie annuelle en première année :  $p=39.74\% \pm 4.11\%$  taux de survie annuelle ultérieure :  $q=72.93\% \pm 4.11\%$ 

Les taux de survie cal·culés par les deux méthodes ne montrent aucune différence significative entre la seconde année et l'ensemble des années suivantes (taux constant de survie au-delà de la première année).

Ces résultats confirment ceux que nous avions précédemment obtenus pour les cohortes 1954 à 1962 (Marion et Marion 1976) en tuilisant une luble de survie mixte (Bellanoss et Cirass 1950). Cette analyse, reprenant la plus grande partie des reprises du tableau 1 pour les cohortes considérées (441 reprises sur 460, le fichier du Musétum de Nantes nous étant aparu incomplet par la suile), fournit ainsi une mortalité globale très 7045,ne (49,50 %) de celle obtenue par les méthodes utilisées dans ce trayail (45,31 % pour celle de Comance, 48.5 % pour celle de Lebergon).

Nombre de parasèbres de survie	*plt	-p'1,p2t-1	*p'1,p'2,p)t-1	-p't,p'2,p'3,p4t-
Per odes	r = 0, 085 pl = 0,5406	e = 0, 090 p*.= 0,3%5 p2 = 0,7377	r = 0, 090 p*1= 0,3361 v*2= 0,7560 p3 = 0,7286	r = 0,088 p' = 0,1354 p'7* 0,7552 i = 0,7684 p* = 1,7077
1958-66 t = "	-22 = 2388,153 z = 0, 8u5 p = 0,5075	r = 0b p' = 0,1555 p2 = 0,6009	r = 0,0% p' = 0,3% n p ?= 0,4 00 p3 = 0,671, 21 = 22 7,783	r = ',0847 p* = 0,359 p 2= 0.6-05 p 3= , +at- pa = 0,511 = 22.7,447
1971 77 t = 1	τ = 0,0103 p = 0,41 9 -21 = 1-03,16.	r = 0.0126 p = 0.3989 p2 = D.6619 -22 = 1394,093	T = 0.01'8 p' = 0.40'8 p 2= 0.6065 p3 = 0.6326 -72 = 1.94.056	x = 0,0108 p i= 0,36.8 p'>= 0,608 p'>= 0,6.3 p= 0,02.5 =2. = 391,239
1947-77 t = .5	τ = 0.0675 p1 = 0.3469 2Σ = 62 6.323	r = 0, 675 p 1= 0 9974 p2 = 0,7293	t = 0,0675 p't= 0,1975 p'2= 0.7250 p3 = 0,7322 -21 = 6.08, 57	r # 0,06.5 1°= 0,3973 p°>= 0,7242 p°3= 0,7=6 p4 = 0,7215 -22 = 6107,870
		12 197,		

TABLEAU 4. — Estimations des taux de survie obtenues par la méthode de Conmack. Cf. légende du tableau précédent, r = taux de reprise des baques

La mortalité par classes d'âge est, de même, identique : 66,0 % en pre mière année et 30,9 % en moyenne pour les cinq années suivantes.

Le Héron cendré apparaît ainsi comme une espèce à forte mortalile. celle-ci s'exerçant d'une manière considérable chez les jeunes oiseaux. Cette différence selon l'âge semble pouvoir être imputée à l'inexpérienc des jeunes face aux conditions générales du mileu (efficacité du nourrissage et surtout méfiance vis-à-vis de l'Homme) et au long apprentissage qu'elle nécessite, ce d'autant que les jeunes sont livrés à examèmes d'a l'envoid un idi, ce qui est assez inhabituel chez les super-prédateurs. Ce handicap se vérifie d'ailleurs par l'observation directe, en particuler pour ce qui est de la distance de fuite des immatures devant l'Hommé pendant les premiers mois suivant l'émancipation. L'écart de survie entre les deux âges est par ailleurs nettement plus fort que celui observé chez d'autres espèces d'oiseaux de taille importante. A titre d'exemple, te rapport entre ces deux valeurs n'attentic hez la Cisgone blanche Glonific ciconia que 1,7 (d'après Libberton 1978), et chez la Sarcelle d'hiver Ansia erceca 1,4 seulement d'apper à Tamsisse 1972).

Cette mortal: lé très élevée, compensée par une production relativement forte de jeunes (2,60 jeunes à l'envol par couples à Grand-Lieut, infrao, entraine un renouvellement rapide des individus d'une population donnée. La courbe de survie étable en prenant les valeurs p = 35,00 % et q = 70,00 % (cf. infra, fig. 5) montre qu'une cohorte est pratiquement anéantie au bout de 6 ou 7 ans, L'âge moyen des herons qu'une cohorte est partiquement anéantie au bout de 6 ou 7 ans, L'âge moyen des herons qu'une cohorte est pratiquement anéantie au bout de 6 ou 7 ans, L'âge moyen des herons qu'une cohorte est partiquement 
repris (1,5 années) contraste ainsi fortement avec l'âge potentiel de cette expece dans la nature: 24,5 ans pour un oisseu bagué en Prusse (Viné 1956), 20 et 21 ans pour deux oissaux de Grand-Lieu (ef. tableau 1), tradusant l'ampleur de la pression exercée par le milieu (et la chasse) sur la survue.

## 2. Evolution du taux de survie au cours de la période étudiée

Les taux de survie obtenus précédemment étant des valeurs globales portant sur une trentaine d'annees, nous avons comparé dans un deuxième temps leur possible évolution au cours de cette période en partagean nobre échantillon en trois sous-tableaux délimitant trois périodes de durées realievement proches (1847-1957, 1985-1966, 1971-1977) et comprenant pour es deux premières un effectif de reprises voisin (255 et 234). Ces sous-tableaux ont été analysés selon les méthodes de Lebbeaux et de Connack (et tableaux 3 et 4). Les taux de survie obtenus étant également constants au-delà de la première année, nous avons utilisé les deux paramètres p et q employés pour la période globale.

La methode de LEARETON fournit un taux de survie identique pour es immatures (p) au cours des trois périodes considérées, mans celui des adultes (g) décroit progressivement (72,8 % – 66,1 % 61,6 %). Cétte baisse n'est cependant pas statistiquement significative (y² 5,63), ben que ce manque de signification puisse simplement résulter d'un nombre de reprises trop faible ne permettant pas de prouver une baisse réelle de survie.

La méthode de Cormack, faisant intervenir le taux de reprise, ournit des résultats relativement différents (cf. tableau 4). La survie des immatures croît au cours des trois périodes (33,65 à 39,89 %), tandas que celle des adultes décroît entre les deux premières et reste stable rasulte (73,77 à 66,39 %). Ces différences obteause entre les trois périodes sont statistiquement hautement significatives (x² = 197,34).

En fait, la méthode de Commacx se différenciant essentiellement de celle de Leaberon par l'intervention du taux de reprise, ce test de rapport de vraisemblance semble traduire directement une variation senificative de celui-ci, qui passe de 10.99 % à 3.26 %. Les deux méthodes sonificative de subsaint sur l'hypothèse d'un taux constant de reprise, les laux de survie obtenus semblent donc directement biaisés par cette de survie obtenus semblent donc directement biaisés par cette d'inition, ce qui constitue un handicap pour l'emploi de ces méthodes dans le cas d'une variation importante du taux de reprise dans la Population étudiée, ce qui est notre cas ici.

D'autre part, on constate uu mauvais ajustement des tableaux de riprises avec les tableaux théoriques calculés à partir des taux de survie solenus. Le tableau 5 représente un telle comparaison pour une partie des données de la colonie du lac de Grand Lieu. Il apparait que certaines sinées, comme 1956-57 et 1957-58, ont un taux de reprise de bagues afteruur à celu correspondant aux survies p = 0,35 et q = 0,70, c'estaire un taux de survie plus élevé, alors que d'autres années, comme 1959-69 et 1960-61, ont un taux de survie neitement inférieur à la moyenne.

Classes d <b>åge</b> Cohortes	0+1	1-2	2-3	3-4	4-5	5-6	6-7	7-8	8-9
1954-55	26 24,8	4,0	2 2,8	0	0 2,4	1,0,9	3,7	0,4	1
1955 56	36 33,8	3 5,5	2,3	2,7	5 2,9	3	0,0	2,6	0,5
1956-57	32 34,0	2 5,5	3,8	6 2,7	4,8	1,2	2 0,2	0,6	0,5
1957-58	54 54,3	8,8	8 6,2	6 4,3	3,0	3,0	0	2,0	1
1958-59	13,1	3 2,1	2	2,0	0 0,7	0,5	1	0	0
1959-60	32 28,8	5,7	3,3	2,3	1 1,8	0	f -	0	0
1950-61	36 38, \$	8,2	6	3,0	0,1	3 1,5	1,1	1	0
1961-62	42	9 6,9	4,5	3,3	1 2,3	1,6	2,1	0	0
1962-63	19 20.1	3,3	3 2,3	0 2,6	2 2.2	0,7	0,5	I.	0

TABLEAU 5. — Comparaison des reprises effectuées avec les reprises théoriques (italique) correspondant aux paramètres de survie p=0.35 et q=0.70.

## B, - Taux de survie par année

Ces variations annuelles du taux de survie peuvent être analysées à l'aide de méthodes « time dependent » faisant ressortir comme paramètres principaux le taux de reprise et le taux de survie annuels. Malheureusement, l'emploi de méthodes à maximum de vraisemblance implique un trop grand nombre de paramètres (classes d'âge x nombre d'années) conduisant à un nombre trop réduit de reprises par paramètre, ce qui interdit toute signification statistique pour des effectifs moyens ou faibles. North (1978), plutôt que d'utiliser un seul paramètre annuel (taux de reprise), propose une méthode permettant d'éviter ce handicap en liant le taux de survie annuel en première année à deux paramètres constants, dont l'un dépend de la température hivernale (facteur connu) et représente le rôle joué par l'environnement. Nous n'avons pu personnellement utiliser cette méthode encore inédite, mais les remarques que nous ferons ultérieurement (cf. infra) sur les différences importantes existant à nos yeux entre les populations anglaises et françaises de Hérons cendrés vis-à-vis du facteur climatique diminuent fortement l'intérêt d'une telle méthode pour cette espèce en France.

Les comparaisons effectuées plus haut entre les taux de survie obtenus selon les méthodes à maximum de vraisemblance et les lables de survie classiques n'ayant montré aucune différence notable en ce qui concerne notre échantillon pour la période antérieure à 1971, nous présenterous ici à titre d'exemple et en vue de fournir quelques éléments de comparaison et de discussion, les résultats fournis par la table de survie dynamique de Hickix (1952) calculés sur les reprises de la population de Grand-Lieu, résultats qui devront être vérifiés par d'autres méthodes plus précises.

Cette méthode se basant sur les reprises d'oiseaux morts, jusqu'à l'extinction complète de chaque cohorte, nous avons då éliminer les cohortes possédant trop peu de données (années antérieures à 1954, et 1953 à 1966), et celles n'étant pas encore arrivées à extinction en 1971 (années postérieures à 1970). Nous avons arrêté le tableau à l'années postérieures à 1970). Nous avons arrêté le tableau à l'années postérieures à 1970). Nous avons arrêté le tableau à l'années postérieures ét. (tableau 5).

Années .		55-56	56-57	57=58	-8-59	58-60	60-6	61-62	e2 63	b3-64	84-65	65-56	66-67	67-69	68-149	69-75	(70-27)	ZUTAL
Salester S4-55	29	4	7	-		1	3	1	1					-		1		42
55-56		36	3	2		4	8		2	3	l						1	53
56-57			40	2	3	6	A	1 .	2	1	,	1 1					1 1	61
57-58	1 3		1	53	8		6	2	1	1	2	1				1 :		82
59-59	1 1				w.	3	2	1 1			1 1					1		20
59-60		1				32	5 1	2	1 2	1		1 .				] .		44
60-61		1			1 1		37	8	7	2		2		1		1 2	1	38
6. 62	1 1				1			43	,	4	- 6	3	1 : !	2		2	2	70
62-53								١.	19	5			2 1			,		30
Teca.					_											$\overline{}$		
worts im	29	36	40	53	13	22	37	63	19	-	! -	- 1	-	-	- 1	-	- 1	307 355 450
46	42	15	-	4	7.5	84	37	26	26	24	23	5	3	3	9	8	5	198
11-16		53	17	16	12	12	6	1	1	1		1		'	ı .	Ι.	1	121
56-32		~	51	,	19	16	10	6	5	3		. 1	٠, ١		1	١.,		156
-2-58				82	29	21	13	,		1	1 .	2		l i l		1	-	171
58-59				, a	20	,	4	,		1				١.١		Ι.		36
59-60					-	64	12	,	1	,	1	1	. 1			1		71
65-6		- 1					58	21	15		- 1	1	,	2	١,	١,		112
5 42								70	27	16	16	. 1	-	6		1		162
62-63								-	30	11	6	3	,	i	1	,		56
Tota.																		
VANCE DW	42	53	61	62	20	44	56	20	30	-	~	-	-	-	- 1	-	-	4607
ed .	-	2.5	26	42	87	63	51	49	60	47	3.3	20	35	22	9	9	17	7-32 93
'a I		67,92									-	-	-	-	-	-	-	65,65
ad I		10,77													-	-	-	20,60
494662															) -	-	-	46,52
X 130	100,00	90,00	88,89	97,58	54, 7	18, 9	61,67	72,88	44,15	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00			-	

TABLEAU 6. — Table de survie de Hickex, modifiée dans ce travail pour séparer les taux de mortalité des ouseaux immatures (im %) de ceux des oiseaux adultes (ad %). La lugue eim + ad % s indique à titre indicatif ces taux sans la précédente distinction par classes d'âge. La dernière ligne (% im) indique la proportion d'immatures dans le lot de reprises analysé chaque année.

Si le taux global moyen de mortalilé oblenu (46,6 %), rejoignant ceux calculés par les méthodes utilisées précédemment, peut être pour l'instant considéré comme très proche de la réalité, les taux annuels prèsentés par la méthode de Hickur nous apparaissent cependant fortement biaisés, pour la simple raison que l'échantillon de bagues représentant chacune de ces années possède un âge-ratio différent et non conforme à l'estimation de l'âge-ratio réel, ce dernier étant de 56,5% de jeunes dans la population à l'envol des nichées pour un taux de

production de 2.60 seunes par nid. Cette variation est due à la présentation même du tableau, qui n'analyse que les immalures pour la première appée de la période considérée et, inversement, uniquement les adultes à partir de l'année suivant la dernière saison de baguage. La proportion des immatures dans l'échantillon annuel de reprise varie donc de 100 % à 0 %, d'où un taux moyen annuel de mortalité ne représentant iamais la même notion. Cette critique fondamentale de cette table de survie neut être éliminée en modifiant le mode de calcul de manière à sénarer les deux classes d'âge (cf. tableau 6). Nous avons ainsi déduit les mortalités annuelles d'immatures en calculant le pourcentage repiésenté par le nombre de reprises de cette classe d'âge sur l'effectif total de reprises (im + ad) de chaque cohorte annuelle, et celle des adulles en calculant le pourcentage représenté par le nombre de reprises d'adultes pour chaque année (colonne) sur l'effectif total de reprises d'adultes disponibles pour l'année considérée. Ce dernier critère représente l'ensemble des reprises adultes des cohortes antérieures à l'année considérée. à partir de cette dernière insqu'à l'extinction des dites cohortes.

La figure 1 représente l'estimation des différents taux annuels de mermatiné obtenus pour les deux classes d'âge retenues. Ces résultats permettent d'avancer les poults suivants.

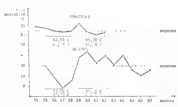


Fig. 1. — Estimations des taux de mortalité obtenues par la méthode de Hicken modifiée. Les chiffres indiquent les taux moyens de mortalité calculés sur deux périodes de quatre ans (1985-88 et 1959-82) selon la méthode de Conwack (C) et selon la méthode de Hickey (H).

La mortalité des immatures semble subir de très faibles variations selon les années (15,5 % d'amplitude), contrairement aux adultes (78,3 % d'amplitude). En comporant les effectifs de reprises d'immatures de 1954-55 à 1962-63 avec les effectifs libéoriques correspondant au taux moyen de mortalité de 65,65 % (cf. tableau 7), on n'observe aucuné différence statistiquement significative dans les reprises annuelles de bagues ( $\chi^2 - 0.71$  pour  $\nu - 6$ ), les autres années ne variant globalement pas d'une manière significative, malgré la présence de 1964.

ANNECS	54-55	55 %	56-52	57.58	13.19	9-50	60-6	5 '62	67.63	43 14	64-65	6. 66	46-67	67=68	TOTAL
I must reprises reel	29	16	40	53	13	32	27	-1							302
(fer thiorique 65,65%	27 57	34,79	40,05	57,53	13,13	25,59	38,08	1 91	19 10						902
3.2	0,00	0,052	0,000	0,0 1	P.00	0.53+	,031	6.9	0,0.3						0,71 , -8, - 4
Adultes															
ffect, t reprises rie.			5	4	71	25	23	- 6	21	14	13	5	3	3	146
fee theorigem 29,55%		1 85	2,2	2,45	.9 82	10,66	5,12	4,53	2 79	13,51	9,73	5,93	4,45	3,56	47,7
32		0,006	0,952	5,735	3,910	0,939	4,106	0,149	2, 67	0,000	,040	0,140	0,672	0,088	19,84,24 12, 0 #
									-						8,07,vm 6, 9 9

TABLEAU 7 Comparaison des significations statistiques des fluctuations du nombre de reprises de bagues observées pour les deux classes d'âge retenues (immatures et adultes).

- La faible mortalité des adultes pendant les années 1956-57 à 1958-59 contraste fortement avec la forte mortalité des années 1959-60 à 1964-65.
- Les différentes années n'ont pas la même influence sur la mortalité des deux classes d'âge (aucune corrélation des mortalités annuelles).
- L'évolution de la mortalité des deux classes d'âge au cours de la période étudiée confirme totalement les valeurs obtenues selon la méthode de Cormack (1970), en regroupant les cohortes en deux groupes, l'un allant de 1984 55 à 1983 59, l'autre de 1959-60 à 1982-63. Le lèger écart dans la mortalité adulte entre les deux méthodes, pour la première période, semble être dà au fast que notre calcul présente une moyenne des taux annuels de mortalité des années considérées, alors que la méthode de Cormack présente un taux moyen de mortalité des cohortes apparues dans cette periode, c'est à-dire qu'elle englobe la mortalité des adultes, nés entre 1954-55 et 1958 59, jusqu'à l'extinction de ces cohortes, d'où un chevauchement sur la période suivante pour les reprises dépassant 1958.
- Les taux de mortalité d'adultes confirment les années de faibles unx de reprise (195-57 et 1957-57) et celles de forts taux de reprises (1959-60 et 1960-61) décelées dans le tableau 6, et responsables des écarts signalés plus haut entre les tableaux de reprises réels et ceux théoriques calculés selon les paramètres p = 0,35 et q = 0,70.

#### C. - TAUX DE SURVIE MENSUELS

Le calcul de la mortalité selon les mois fait apparaître de grandes variations en cours d'année, tant pour les immatures que pour les adultes, mais à un niveau et à des moments très différents selon les deux stades d'âge (cf. fig. 2).

Ainsi, compte tenu de l'envol des nichées se produisant surtout en juin, les pertes de jeunes débutent essentiellement en juillet, puis diminuent très légérement en août pour reprendre massivement en septembre, le mois le plus difficile pour les jeunes Hérons (18 % de perte). La moralité baisse ensuite progressivement pour atteindre un nuveau égal à celle

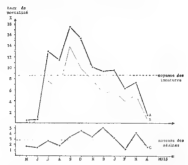


Fig. 2. — Evolution des taux de mortalité des Hérons cendrés du lac de Grand-Lieu selon les mois. Courbe à = immatures, courbe C = adultes. La courbe B représente la part tenue par les bagues dues à la chasse dans l'échantillonnage des immatures.

des adultes dès le mois d'avril. Il apparaît donc que les jeunes oiseaux meurent en majorité dans les 4 mois suivant l'envol, près de la monité des individus (47 %) disparaissant entre juillet et octobre. L'hiver proprement dit (décembre à mars) ne voit disparaître que moins d'un tiers (29 %) des jeunes produits chaque année, ce laux tombant à 21,5 % pour le premier trimestre de l'année civile (J.F.M.),

L'allure de la courbe de mortalité des adultes montre une tont autre évolution. Les pertes croissent progressivement à partir de la fin de la saison de reproduction (juillet) pour culminer en décembre, puis dérons-sent ensuite pour atteindre un minimum pendant l'incubation (avril l'élèvage des jeunes (mai et pun), après avoir marqué une sensible recrudescence lors du retour des oisseux sur la colone et la polite des œufs (mars). L'automne (0.N.D.) et le mois de mars constituent donc les saisons critiques pour la propulation adulte.

Les deux courbes présentent néanmoins quelques similitudes de tendance au niveau des mois d'août, de février et d'avril pour les baisses, et de mars pour les hansses.

Les taux de mortalité d'adultes permettent d'avoir une idée de et celui de juin, environ 9 % des adultes meurent. Cette mortalité per celui de juin, environ 9 % des adultes meurent. Cette mortalité per

concerne cependant pas uniquement des nicheurs, puisqu'elle s'exerce sur des osseaux encore en migration ou ne se reproduisant pas. Si l'on considère que les reprises d'adultes en Loire-Atlantique et en Vendée concernent pendant cette période des individus reproducteurs de la colonie de Grand-Lieu (aire de chasse habituelle, cf. Marion 1979 b). on neut estimer, par un premier examen des lieux de reprise, leur nombre à 40 % du total des reprises opérées pendant ces quatre mois. La mortalité en cours de reproduction ne toucherait donc approximativement que 3,5 % des nicheurs. En fait, l'abandon du nid se produit dès qu'un des conjoints au moins disparaît, mais cela uniquement pendant l'incubat.on et la période de garde des jeunes au nid, soit environ pendant la moitié du cycle de reproduction. Au-delà, l'oiseau survivant continue a assurer seul l'élevage de la nichée (cf. Marion 1979 a). La probabilité de disparition des deux oiseaux pendant cette seconde période étant insignifiante (p = 0.0003), les risques d'abandon se limitent donc à la première période, soit p - 0,036/2 = 0,018. L'impact de la mortalité des reproducteurs sur l'abandon des nids est donc très faible.

## D. - CAUSES DE MORTALITÉ

Les causes réelles de mortalité du Héron cendré après son émancipation sont difficiles à observer directement. Cependant, les bordereaux de reprise de bagues constituent un « sondage » intéressant, bien que l'informateur n'ait le plus souvent pas assisté à la mort de l'oiscau et se soit contenté en conséquence de décrire les conditions de découverte de l'oiseau mort ou capturé. Ces bordereaux mentionnent ainsi, pour les reprises concernant Grand-Lieu. 6 causes de reprise . oiseaux « tués par chasse », « trouvés morts », « trouvés blessés », « capturés » (relâchés ou ton), « trouvés fatigués ou épuisés », « électrocutés », « pris dans un piege à poteau». Ces conditions de reprises peuvent être regroupées selon les causes réelles de mortalité suivantes : l'action directe de l'Homme : chasse, engins de capture ; la mortalité naturelle : prédation, maladies, famine, épuisement, accidents (électrocution, ailes brisées sur des clôtures, etc.). Cette liste n'est pas exhaustive, comme en témoigne le cas anecdotique de cet adulte mort étouffé dans la colonie de Grand-Lieu, le cou coincé sous une branche pourrie sur laquelle l'oiseau avait voulu se poser,

Les conditions de reprises ne reflétent rependant pas exactement les causes de mortalité. Ainsi, un ouseau trouvé mort peut avoir été victime d'une cause de mortalité naturelle ou avoir été tué par un diasseur. Nous discuterons ultérieurement du lien existant entre ces deux nouons. Cependant, si l'on admet que cette déformation joue indépendament des individus, les indications fournies par les renvois de bagues l'auvent permettre plusieurs comparaisons.

### 1. Importance des différentes causes de reprise selon l'âge des oiseaux

Si l'on se réfère à l'ensemble des reprises opérées sur les oiseaux du lac de Grand-Lieu entre 1947 et 1977, pour lesquelles on dispose de renseignements sur la cause de la reprise (480 bagues), on constate que nrès de 62 % d'entre elles concernent des oiseaux tués par les chasseurs (3). et 27 % des oiseaux trouvés morts. Les autres causes de reprises ont une importance très faible. La comparaison de ces causes en fonction de l'âge des oiseaux (moins d'un an et plus d'un an) ne montre de plus aucune différence significative (cf. tableau 8).

	trouvés morts	trosvēs blessēs	capture	capt.et relächés	piège a poteau	ębarze?	<pre></pre>	TOTAL
61,17	26,86	2,59	4,85	0,32	0,32	1,62	2,27	N=309
62,57	28,07	1,17	3,51	i -	-	2,93	1,75	N=17:
61,67	27,29	2,08	4,38	0,21	0,21	2,08	2,08	N=480
	61,17 62,57	61,17 26,86 62,57 28,07	enasse morts blesses 61,17 26,86 2,59 62,57 28,07 1,17	enasse morts blesses 61,17 26,86 2,59 4,85 62,57 28,07 1,17 3,51	chasse morts blesses relachés 61,17 26,86 2,59 4,85 0,32 62,57 28,07 1,17 3,51 -	chasse         norts         blessés         relächés poteau           61,17         26,86         2,59         4,85         0,32         0,32           62,57         28,07         1,17         3,51         -         -	chasse         uorts         blessés         relâchés poteau           61,17         26,86         2,59         4,85         0,32         0,32         1,62           62,57         28,07         1,17         3,51         -         -         2,93	61,17 26,66 2,59 4,63 0,37 0,72 1,62 2,27 62,57 28,07 1,17 3,51 2,93 1.75

TABLEAU 8. -- Comparaison des causes de reprises (en %) selon les deux classes d'âge retenues.

## 2. Causes de reprise selon les mois

La représentation des bagues d'oiseaux tués ou blessés (chasse) selon 4 périodes correspondant à des phases du cycle biologique du Héron cendré, en regroupant les deux classes d'âge immatures et adultes, montre que l'importance des différentes causes de reprise fluctue d'une maniere hautement significative (99 % de sécurité) selon ces périodes (cf. tableau 9)

Cette évolution suit sensiblement la réglementation de la chasse en

périodes reprises	reproduction A M.J.	estivage J A.	\$.0.N.	bivernage et magration de retour D J.F.M	TOTAL
chasse X	27,78	57,67	76,27	63,08	63,75
total N	76	117	.77	130	480
1	¥7	# 12.46. d	afférences ha	stement significative	\$

TABLEAU 9. - Comparaison de la proportion des reprises de bagues dues a la chasse, au cours de quatre périodes de l'année.

France, pays d'où proviennent 76 % des reprises, Ainsi, la proportion d'oiseaux tués au printemps n'est que d'un quart environ des reprisces contre plus de la moitié en été touverture traditionnelle de la chasse au gibier d'eau le 14 juillet dans de nombreux départements, dont la

(3) Notons que le tir du héron a toujours été un acte gratuit de la part des «chasseurs», sa chair n'ayant aucune vaieur culturaire, d'où l'abandon des dépouilles sur le lieu de « l'exploit».

Loire-Atlantique, lors de la période d'étude), et de trois quarts en automne. Cette proportion rebaisse en hiver où la mortalité naturelle semble acquérir un niveau relatif plus élevé. La baisse de la mortalité en août semble provenir du glissement d'une partie notable des oiseaux vers la Vendée (cf. Marion et Marion 1976), département où la chasse au gibier d'eau ne débute qu'en septembre (la chasse ouvre un jour lors de l'ouverture générale nationale en iuillet puis s'interrompt ensuite usqu'à l'ouverture de la chasse au gibier terrestre), d'où une remontée de la mortalité pendant ce mois, consécutive à une intensité de chasse egalement plus forte. La baisse continuelle survenant ensuite, jusqu'en fevrier, semble traduire l'apprentissage des jeunes vis-à-vis de la chasse, landis que la (faible) remontée de mars peut être due aux oiseaux m.grateurs ayant hiverné dans des zones peu chassées (Afrique) et regagnant leur région d'origine en passant par des zones plus difficiles, et à une augmentation de la pression de chasse lors du retour de la plupart des especes migratrices, juste avant la fermeture de la chasse.

Ces variations de l'impact des différentes mortalités ne présagent cependant pas du niveau de la mortalité globale tel que nous l'avons entrevu précédemment, mais permettent d'affiner l'analyse effectuée sur ceurci. En admettant l'hypothèse d'un rapport taux de senvoi des baques dues à la chasse constant quel que soit l'âge des immatures, on peut dresser la courbe retracant le nombre de repriscs mensuelles sclon res deux classes de modalités de reprise (cf. fig. 2, courbe B). On constate que les causes de reprise autres que le tir direct (chasse) atteignent leur niveau maximal en juillet, août et octobre, puis un niveau moyen en septembre, décembre et janvier (un tiers de moins), enfin un niveau bas en novembre, février et mars (moitié du niveau maximal). Toutefois, la coarbe des reprises d'oiseaux tués suit a peu près fidèlement celle de la mortalité globale, avec une montée extrêmement forte en juillet et une chute aussi rapide en avril, d'où l'hypothèse qu'une proportion notable ces oiseaux « trouvés morts » ou « capturés » est en fait due à la chasse. Deux faits tendent à le démontrer,

Ainsi, par exemple, la cohorte 1938-59 a fourni 11 reprises dues à à chasse sur un total de 13 reprises d'immalures, soit 84 %, les deux paires étant d'ailleurs des « trouvés morts » probablement dus également à nonse. Pour l'ensemble des huit années de reprise, cette cohorte a fourni 20 reprises dont 18 de chasse, soit 99 % au moins.

D'autre part, le tableau 10, représentant les reprises en fonction de la Periodu pendant laquelle elles ont été effectuées indépendamment du lieu de reprise, montre des différences significatives à 99.9% de sécurité. On constate notamment une augmentation de 2500% du nombre de réprises global (chasse + trouvés morts ; capturés) par jour, entre d'une part les 13 premiers jours de juillet, et d'autre part le seul jour du part les 13 premiers jours de juillet, et d'autre part le seul jour du diféronneaux volent dès la mi-juin.

Les « trouvés morts » sont donc manifestement dus en grande partie à la chasse : certains proviennent d'oiseaux blessés par les chasseurs et

Pēriodes	Hombre de jours	Nombre de reprises (imm.)	Nombre moyen de reprises par jour*	Nombre moyen de reprises par jour classes regroupées
ter juin-15 juin	15	1	8,06	
6 iuin-30 iuin	15	2	0,13	
ler juil 10 juil.	10	6	0,60	0,66
11 juil 13 juil.		4	1,33	į -,
14 juillet seul	1	17	17,00	11.00
15 juillet seul	1	5	5,00	2
16 iui1,-20 iuil.	5	E3	2,60	1.75
21 junl31 juil.	91	15	1,36	P
TOTAUX	61	63	1,03	

TABLEAU 10. - Nombre de reprises par jour en fonction de la période-

retrouvés morts par d'autres personnes; d'autres sont tués par les chaseurs qui ont envoyé la bague au C.R.B.P.O. (ex C.R.M.M.O.) en ayan pris soin de mentionner l'information « trouvé mort» afin d'éviter tout ennui éventuel en retour; enfin, un troisième lot de bagues résulte de la mortalité naturelle effective, ce dernier lot semblant a priori faible.

Dans ces conditions, le classement du Héron cendré parmi les espèces totalement protégées, intervenu le 17 octobre 1975, devrait provoquer une chute importante du taux de reprise de cette espèce, seules les données étrangères se maintenant vraisemblablement à un taux égal.

Dans cette hypothèse, nous avons comparé les causes de reprise en fonction des trois périodes retenues pour le calcul des taux de mortalité.

## Evolution des causes de reprise au cours de la période étudiée

La comparaison de l'importance relative des différentes causes de reprise selon les trois périodes 1947-57, 1958-66 et 1971-77 montre une évolution considérable de cette variable (cf. tableau 11).

Piriodes	1947-1957	1958-1966	1971-1977
Causes de reprise			
tués chause + trouvés blessés	79,261	69,09¤	37,687
trouvés morts	11,85%	22,73%	52,00Z
capturês + capturés et-relâchés + paège à potesu	8,397	4,09%	1,60%
épulsés	-	3,18%	2,40%
electrocutés	-	0,911	6,40%
TOTAL (N)	135	220	125
Taux de reprise	10,90%	8,46%	3,26%
	X2=88,17	. diff.sign.	992

TABLEAU 11. — Comparaison des causes de reprises selon les périodes de l'étude.

Ainsi, la proportion du tir direct (déclaré) dans le retour des bagues chuîté de plus de motife en l'espace de deux décennies (4/5° des reprises contre moins des 2/5°). De même, la proportion des oiseaux capturés, à l'aide le plus souvent de pièges, marque une régression de 82 %. Cette diminution exceptionnelle de l'action destructrice de l'horme semble avoir été compensée par une mortaité naturelle beaucoup plus forte, si fon s'en réfère aux oiseaux trouvés morts dont la proportion a plus que quadruplé. L'apparation de l'épuisement comme cause de reprise confirme ce point de vue. Enfin, l'étonnante progression du nombre d'oiseaux électrocutés reflète d'une manière assez inattendue le quadrillage grandissant du pavage par les limes haute tension.

L'évolution des taux de reprise suit rigoureusement le même schéma que les reprises de chasse. Le coefficient de corrélation parfait existant entre ces deux valeurs (r - 0,997) semble exclure le cas d'une simple coîncidence.

Reste à savoir si la proportion des oiseaux qui représentent parmi la catégorie des e trouvés morts» une action déguisée de la chasse est demeurée identique pour la période 1871-1977. Le faible nombre de reprises (18) ne permet pas de vérifier ce point d'une manière aussi précise que pour la période globale 1847-1977. Pour le mois de juillet, la période 1971-1977 a fourni 0.31 reprises par jour jusqu'au 13 juillet, la pour les 14 et 15 juillet, 0.89 du 16 au 31 juillet. La progression caire les treize premiers jours du mois et le 14 juillet est ainsi 5 fois mondre que pour la période globale 1947-1977. Cependant, le report de fouverture de la chasse en fin juillet-début août certaines années, depuis 1973, complique cette analyse sommaire, On peut donc craindre que la pression réelle de chasse n'ait pas diminué dans les proportions indiquées et que le statut de protection du Héron cendré n'ait incité les chasseurs à abandonner le plus souvent les cadavres ou à déformer intentionnel-lement leurs informations auprès du C.R.B.P.O.

## 4. Facteurs du milieu agissant sur la mortalité naturelle

Les conditions climatiques sont souvent invoquées parmi les facteurs pouvant agir sur la mortalité naturelle, et même sur la mortalité due à la chasse. Nous avons pour cela comparé les évaluations annuclès des laux de mortalité calculées précédemment, avec trois critères du milieu: a pluviosaté entre juillet et décembre, la hauteur d'eau dans les marais en automne et la température de décembre à mars (f). en prenant pour paypotièse que la hauteur d'eau des marais pouvait être déduite de la pluviosité survenue entre les mois de janvier et de juin de chaque annéc. Devant la grande dispersion des oiseaux en migration, nous ne pouvions pas réunir ces données sur toute l'aire de dispersion. Les départements de Vendée et de Charenie Maritime totalisant 35 % des reprises (cf. infra). Ouss avons choist deux stations météorologiques représentatives du marais mous avons choist deux stations météorologiques représentatives du marais

(4) Moyenne entre les moyennes mensuelles des températures quotidiennes ranna et maxima.

pottevin, et suffisamment éloignées de la mer pour ne pas fausser los relevés climatiques obtenus: l'une au nord de la Vendée (Challans). l'autre au sud, prés de la Charente-Maritime (Sainte-Gemme-la Planie). La pluviosité a été prisc dans ces deux stations, landis que la température ne l'a été qu'à Ste Gemme (données manquantes pour Challans Ces valeurs ont été relevées en fonction des périodes analysées lors des calculs de mortalité - 1954 à 1965 pour les mortalités annuelles, 1951 a 1975 pour les mortalités mortalités mensuelles.

La figure 3 représente les trous facteurs retenus, comparés aux taux de mortalité annuels de hérons adultes (les taux de mortalité annuels des immatures variant peu). La hauteur d'eau des marats ne présente aucune similitude d'evolution avec la mortalité, pas plus que la temperature hivernale, excette peut-être en 1962, année oui figure parmi les

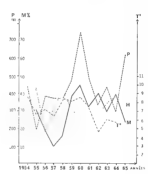
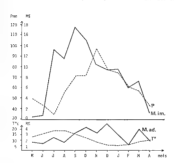


Fig. 3. — Comparasson du taux annuel de mortalité des Hérons cendrés du l'ac de Grand-Lieu entre 1894 et 1985, et de trois facteurs écologiques de la principale aire d'extivage et d'hivernage (marais politevins) susceptibles d'exercer une action sur cette mortalité: facteurs supposés augmentel a mortalité pluviosité de juullet à décembre (P) et temperature moyenne de décembre à mars (TP); facteur supposé diminuer la mortalité pluviosité de janvier à juin prise comme indice de hauteur d'eau dans les marais politevin (Hi, Cf. texte.)

trois années « noires » de la période 1960 à 1964, ni la pluviosité estivale et automnale. Cette dernière suit cependant une évolution semblable à celle de la mortalité pendant la période 195-60-61.

Une analyse similaire effectuée entre la température, la pluviosité et la mortalité mensuelle des immatures et des adultes (fig. 4) ne montre de même aucune corrélation entre la première et la troisième de cavaieurs. D'ailleurs, nous avons déjà vu que la mortalité des immatures valeurs. D'ailleurs, nous avons déjà vu que la mortalité des immatures



èg. 4. Comparaison de l'évolution des taux mensuels de mortalité des Hérons immatures (M. im.) et adultes (M. ad.) avec l'évolution mensuelle de la pluviosité (P) et de la température (T\*).

ors des années à hiver rigoureux (1955-56 et surtout 1962-63) ne se différenciait guère de celle des années normales, Par contre, la mortalité des immatures évolue parallèlement à la pluviosité entre novembre et avril, sans qu'il soit possible d'exclure le cas d'une simple concidence.

Il semble donc que la mortalité mensuelle des jeunes Hérons cendrés du lac de Grand-Lieu dépende en premier lieu de la chasse, puis secondairement de facteurs naturels tels que la nourriture ou la maladte, s'exerçant semble-i-il surtout en été (émancipation, concurrence, élimitation des moins aptes). Les mauvaises conditions climatiques journaient stallement un rôle en hiver, par l'intermédiaire de la pluvosité mais apparemment pas de la température, du moins dans la principale aire s'hivernage étudiée. Les variations de mortalité des adultes, au niveau manuel et annuel, restent par contre difficiles à expliquer, en dehors de l'action de la chasse et peut être de la pluviosité hivernaie (facteur direct, ou indirect par son action possible sur l'efficacité du nourrissage).

#### E. — Variations saisonnières de la structure de la population

Il est possible de calculer, à partir des taux de survie mensuels et annuels, la proportion théorique moyenne des différentes classes d'age de Hérons cendrés dans la structure globale de la population du lac de Grand-Lieu, en particulier dans la population reproductrice disponible. La figure 5 représente à titre indicatif le remplacement et l'importance relative des différentes classes d'âge pour les taux de survie mensuels

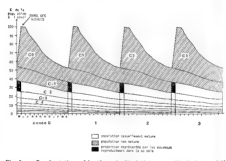


Fig. 5 Représentation schématique de l'évolution mensuelle de la structuré d'âgé de la population de Hérous cendrés du lac de Grand-Lieu, dans le cas d'une stabilité de la population et de l'hypothèse théorique d'une répetitivelé de mêmes taux de survie sur plusions années successive. La figure réprésente la disparition progressive et l'importance respective de chaque coh rès annuelle (CX) au cours de quatre annies. La cohorte la plus proche de l'abcisse totalise l'ensemble des cohortes la précédant dans le tente proche de l'abcisse totalise l'ensemble des cohortes la précédant dans le colonie pour la précédant des les colonies de l'abcisse de l'appear de l'abcisse de reproducteurs de mas la colonie pour la période 1947-1977 et le laux d'envoi de nichées cherrrées entre 1971 et 1977.

moyens calculés précédemment et une production annuelle de jeunes assurant la stabilité de la population (mortalité totalisant 67 % en première année, et 30 % pour les suivantes, avec 2,60 jeunes à l'envol).

La population se divise en trois catégories : les jeunes nés dans l'année considérée, constituant 48 % des individus en fin mai et seulement 30 % en avril suivant ; les jeunes nes l'année précédente (22 % de la population en avril) ; enfin les adultes de plus de 2 ans (48 % de la population en avril). La population reproductrice potentielle en fin avril-mai représente donc 70 % environ de la population totale, et se répartit selon les proportions de classes d'âge suivantes : 31 % d'oiseaux de 2 ans se reproduisant pour la première fois, 22 % de 3 ans, 15 % de 4 ans, 11 % de 5 ans, 8 % de 6 ans, 13 % pour toutes les classes suiventee

Cette répartition théorique a peu de chance de se retrouver cependant en réalité, les taux annuels de survie fluctuant autour d'une valeur moyenne. Le caractère constant de cette survie, d'une part en ce qui concerne les jeunes en première année, sur les 9 années étudiées par la méthode de Hickey, et d'autre part en ce qui concerne les adultes selon leur âge, tempère cependant cette remarque. Il n'en reste pas moins que la survie des adultes varie d'une manière importante selon les années, et que la production de jeunes fluctue également d'une année sur l'autre mais dans des limites très étroites lors d'années normales.

## F. - EVOLUTION DES EFFECTIFS REPRODUCTEURS

Ces fluctuations rapides autour d'une valeur moyenne des différents paramètres régissant le niveau d'une population ne sont pas incompatibles avec une stabilité de celle ci sur une période plus ou moins longue. Par contre, lorsqu'elles jouent dans le même sens plusieurs années de su.te, ou lorsque la variation d'un des paramètres est telle qu'elle ne peut être rapidement compensée par celle d'autres paramètres, le niveau global de la population se modifie positivement ou négativement. Si l'on Observe l'évolution des effectifs des Hérons cendrés du lac de Grand-Lieu depuis le premier comptage de la héronnière il y a plus d'un demi-siècle (50 couples en 1926, Arnault 1926), et en particulier depuis une vingtaine d'années (cf. fig. 6), on constate trois périodes distinctes : une phase de croissance précédant 1960, une phase de déclin prononcé entre 1960 et 1965 68, et une phase de forte croissance depuis 1965-68 se poursuivant actuellement (cf. Marron 1980).

Les recensements antérieurs à 1972 étant de simples estimations plus oa moins grossières, il est difficile de se baser sur les chiffres fournis Pour calculer des taux précis de multiplication de cette colonie. A posterori, il semble que l'on puisse comme hypothèse de départ à notre démonstration admettre les évaluations de 1958 (1 000 couples), 1960 (1300 couples) et 1968 (300 couples). Par contre, celle de 1965 (30 couples) nous semble pessimiste, et résulte vraisemblablement d'une erreur occa-8.0nnée par le déplacement éventuel de la colonie. D'autre part, il n'est pas impossible que notre recensement de 1972 ait omis certains noyaux de peuplement, oubli qui semble cependant ne pas devoir dépasser 40 a 100 couples.

Nous prendrons comme points de repère les années 1926, 1958. 1960. 1968 et 1977. On peut estimer le taux de multiplication annuel de la population (A) entre ces dates en utilisant la formule

$$\lambda = \sqrt{N_{t.s}/N_t}$$

(Lebbeton et Isrnmann 1976), où Nt est l'effectif au temps t, et Nt + a l'effectif a années plus tard. Les valeurs de l'estimateur λ sont les eniventes .

> de 1926 à 1958 - 1.10 de 1958 à 1960 = 1,14 de 1960 à 1968 = 0.83 de 1968 à 1977 - 1.17

La population de Hérons cendrés du lac de Grand-Lieu s'est donc caractérisée par un taux annuel de multiplication voisin de 1,10 de sa naissance à 1960 environ, interrompu en première interprétation par l'accident de 1963 (hiver exceptionnellement rigoureux) tenu jusqu'ici comme responsable de l'effondrement complet de la population (5), suivi d'un redressement du taux annuel de multiplication dépassant apparemment celui antérienr à 1960. L'effectif de 1978 et celui de 1979 montreut cependant une baisse très nette de l'accroissement, qui semble amorcer une période de stabilité de la population. Il est tentant de traduire celle-ci par une saturation possible du milieu, mais il est encore trop tôt pour se prononcer sur cette tendance (cf. Marion 1980).

Cette évolution très nette des effectifs de Hérons cendrés nous a incité à rechercher quels paramètres pouvaient en être responsables, en utilisant le modèle matriciel de Leslie (1945), afin notamment de vérifier a posteriori le degré d'erreur des recensements antérieurs à 1976 et corriger en conséquence ces premières conclusions,

## IV. — ESTIMATION DES PARAMETRES DETERMINANT L'EVOLUTION PASSEE DE LA POPULATION. UTILISATION DU MODELE DE LESLIE

L'évolution d'une population dépend de nombreux paramètres (cf. supra, méthodes). L'absence de données précises concernant certains de ces paramètres constitue un handicap mais qui peut être dans certains cas contourné, dans la mesure où un paramètre peut être déduit des autres paramètres connus, ou estimé selon un maximum de vraisemblance dans une fourchette plus ou moins étroite,

(5) Nous allons voir par la suite que cette explication, basée sur la démo graphie des colonies anglaises qui chutent lors de chaque hiver rigoureux, ne peut pas être retenue ici.

## A. ESTIMATION DES PARAMÈTRES UTILISÉS

#### 1. Production de jeunes

Le tableau 12 représente le taux d'envol de la colonie de Grand.Lieu entre 1971 et 1977. Ces taux ont été obtenus par l'observation directe pour les années 1974 à 1977, et par extrapolation à partir de nos données de baguage pour les années 1971 à 1973 (taux d'envol extrapolé — nombre moyen de jeunes par nid lors du baguage x 0,9379, facteur de correction calculé d'après les données de 1974 à 1978). Par mesure de simplification, ous n'utiliserons ici que le taux d'envol des jeunes, sans utiliser le taux de ponte ni les taux de survie des couvées et des nichées, le premier intégrant forcément les seconds.

Années	Taux d'envol	Nombre de mada
		examinos
1971	2,87	49
1972	2,34	170
973	2,55	271
974	2,72	213
975	2,78	36
1976	2,77	65
1977	2,67	73
TOTAL	2,60	877

TABLEAU 12. — Taux d'envol moyens annuels dans la colonie de Graud-Lieu entre 1971 et 1977.

Dans les calculs suivants, nous utiliserons la moyenne générale obtenue (2,00), ou des valeurs théoriques fluctuant aléatoirement entre 2,00 et 3,20. Nous admettrons que les couvées ou les nichées subissant une mortalité totale au nid sont toutes remplacées.

# 2. Proportion de reproducteurs

Le Héron cendré se reproduit normalement à l'âge de 2 ans, mais tous avons pluseurs fois constaté la reproduction réussie d'oiseaux en luvée d'immatures (1 an). Ce fait a déjà été signalé dans la littérature (KNABE 1938, OWEN 1959), BAUEN et GLUTZ VON BLOTZHEIM 1966, CRAMP et SIMMONS 1977, etc.], et MINESTEN et d. (1970) mentionnent 4 couples d'immatures sur un échantillon de 13 couples étudiés, soit 31 %. Ce taux très élevée et apparemment exceptionnel et on peut difficilement généraliser ce chiffre à toutes les colonies. A Grand-Lucu, l'observation d'un oiseau reproducteur en plumage immature reste exceptionnel.

Il n'existe d'alleurs aucune donnée sur la proportion des différentes l'asses d'âge des oiseaux se reproduisant dans une colonie. Nous admettons comme hase de départ que les quelques immatures reproducteurs ompensent les adultes ne se reproduisant pas.

#### 3. Taux de survie

Nous avons effectué nos différents calculs en utilisant plusieurs teux de survie constants selon l'année et la classe d'âge (p = 0.35 et q = 0.73, p = 0.35 et q = 0.73, p = 0.35 et q = 0.75). De même, nous avons utilisé les estimations de survies annuelles pour chacune des années de la période 1954-1967 (p = 0.27 à 0.37, q = 0.55 à 0.90) et présentées précédemment.

#### B. - RÉSULTATS DES SIMULATIONS DU MODÈLE

Nous avons procédé à plusieurs simulations de façon à tester les différents paramètres de survie obtenus. La figure 6 représente la courbe théorique de l'évolution de la population de Grand-Lieu, d'après l'estimation du taux de multiplication annuel calculé en fonction des effectifs récliement observés en 1926, 1938, 1960, 1968, et 1972 à 1977 (cf. supra). Cette courbe ne présage pas des fluctuations rapides ayant pu survenir entre ces dates.

Nous avons testé plusieurs scénarios à partir de l'effectif observe au départ en 1926,

Le scénario 1 montre l'évolution théorique de la colonie en prenant pour paramètres de survies p − 0,35 et q = 0,70, et pour taux de prioduction de jeunes 50 valeurs distribuées au hasard autour d'une moyenne de 2,60 (minimum: 2,03; maximum: 3,13). La population augmenté légérement pendant les cinquante années, avec un taux annuel de multiplication λ variant de 0,94 à 1,08 (), moyen = 1,02). Ce taux est loin de correspondre à l'évolution récléement observée, ce qui suggère une sousestimation très vraisemblable de la survie adulte.

Le scénario 2 reprend la même simulation en prenant pour paramètres de survue p=0.35 et q=0.73 (c'est-à-dire la valeur de q obtenue sur la meilleure période des trois analysées). Cette fois,  $\lambda$  varie de 0.97 à 1.12, avec une moyenne de 1.06, mais l'écart entre la courbe obtenue et celle observée reste importante.

Le scénario 3 simule l'évolution des effectifs à partir de 1971 simplement, en utilisant pour paramètres de survie p = 0.35 et q = 0.75, et pour taux de production de jeunes ceux réellement observés dans la colonie chaque année et mentionnés précédemment. Malaré un taux de survie annuel d'oiseaux adultes très nettement supérieur à celui obtenu pendant la même période par la méthode de Lesreton (q = 0.75 contre 0.620, le résultat fourni par l'ordinateur est encore très inférieur à l'évolution réelle (p - 0.075) contre (p - 0.75) 
Devant le manque d'ajustement obtenu en utilisant des paramètres urvie constants selon les années, nous avons simulé (scénario 4) l'évolution de la colonie en prenant pour paramètres annuels de survie ceux mentionnés dans le tableau 7 (méthode de Hickey modifiée). Nous avons pris pour remplacer les données manquantes les valeurs p=0.35 et q=0.70, et pour effectif de départ celul indiqué par la courbe (cf.

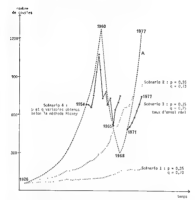


Fig. 6.— Comparaison avec l'évolution démographique présumés réelle de la colonie depuis un demi-siècle (courbe A) de 4 sécharios mathématiques (matrice de Lesura) simulant l'évolution théorique des effectifs reproducturs de la colonne de Hérona cendrés du lac de Grand-Lieu, d'après les besoins de l'hypothèse de l'en la grange. La courbe A est établic pour les besoins de l'hypothèse de l'en la grange. La courbe A est établic pour les besoins de l'hypothèse de l'en 1960 lors d'opérations de baguage, 1963 par observation aéricenne), en supposant trois évolutions successives régulières (croissance de 1960 lors d'opérations de baguage, 1963 par observation aéricenne), en supposant trois évolutions successives régulières (croissance de 1960 lors d'opérations de l'entre de les 2 point d'infection de cette courbe se situerait en 1955 plutés (croissance de 1960 e de recennements précis effectives à ces dates (cf. explications dans tetal).

fig. 6). La courbe de ce scénario montre cette fois une évolution théorique suivant d'une manière relativement fidèle l'évolution réelle, à savoir :

— une croissance forte jusqu'en 1959  $\Omega$  = 1,18), rejoignant les taux de multiplication élevés observés réellement et n'ayant pu être atteints par les sumulations précédentes :

aune chute rapide entre 1859 et 1865 (A. = 0,915), suivant parfaitement l'effondrement observé de la population. Cette chute est encore plus forte si l'on prend pour hypotilèse que la moitié seulement des Oiseaux en âge de se reproduire l'ont fait au printemps 1963, avec une production de 2 jeunes à l'envol (A. = 0,885). Les 6300 ha du lac de Grand-Lieu, qui ne gélent que très peu et sur une très faible épaisseur, sont cette année-la restés en effet entièrement gelés pendant plus de deux mois jusqu'au début de mars (les premiers Hérons cendrés arrivent fin janvier), les habitants s'aventurant même sur la glace en voiture.

Cette simulation semble donc montrer que les taux de survie annuels obtenus sont proches de la réalité, et que leurs variations expliquent à elles seules les taux de multiplication extrêmes réellement observés, malgré l'imprécision des évaluations d'effectifs de 1958 à 1968. A ce sujet, il semblerait que la colonie de Grand-Lieu ait amorcé son déclin dès 1960, bien avant l'hiver catastrophique de 1962-63 qui n'a fait qu'accentuer le phénomène, les effectifs de 1962 ne représentant déjà plus que 72 % de ceux de 1959, si toutefois l'évolution de la colonie s'est trouvée être uniquement régle par la survie.

Cette dernière hypothèse ne semble cependant pas être totalement vérifiée, puisque le scénario 4 indique une remonté des effectifs à environ 700 couples en 1968 alors que la courbe A n'en indique que 300. Mais les taux de survie de 1965 à 1967, calculés sur un nombre très faible de reprises, sont sans doute survéaulés, bien qu'ils provoquent une croissance voisine de celle observée ultérieurement (\(\mathbb{L} = 1.13\)). On ne peut donc rien conclure sur la période 1965-1971, même s'il semble probable que le point d'inflexion de la courbe se soit produit en 1965 et non en 1968. Le chiffre de 30 couples avancé en 1965 est cependant dans tous les cas largement sous-évaite.

#### C. - Hypothèses d'explication et discussions

A ce point de la recherche des causes de fluctuations des effectifs de Grand-Lieu, nous pouvons émettre cinq hypothèses sur les écarts observés entre les simulations et les évaluations des effectifs de la colonie.

#### 1. Sous-estimation des recensements

Si l'on prend comme hypothèse que le taux de multiplication annuel entre 1965 et 1974 a été identique à celui observé dans la période 1974-1977 (soit  $\lambda=1.14$ ), on obtient une estimation de l'évolution suivante des effectifs (cf. tableau 13).

1985	1966	1962	1968	1969	1970	1971	1972	1973	1974
261	297	339	386	441	503	573	653	745	850

TABLEAU 13. — Estimation de l'évolution théorique des effectifs de reproducteurs de Grand-Lieu en partant de l'année 1974 pour remonter à 1965 en prenant un taux de multiplication anuel moven de 1.14.

Les sous-évaluations éventuelles de 1968 et de 1971 seraient dont parenment faibles. Mais en partant du chiffre de 261 couples en 1965, et en remontant à 1959 par la simulation 4, on obtient une estimation

d'effectif pour cette dernière année d'environ 550 couples seulement. ce qui n'est guère possible. En effet, on peut avoir une idée du nombre réel de couples présents cette année-là en se hasant sur les chiffres de baguage. En 1957, année du maximum de jeunes bagués (cf. tableau 1). i, fut marqué 779 individus. La moyenne de nos propres opérations de paguage entre 1971 et 1978 étant de 2,96 jeunes par nid visité (calculé sur 1 730 nichées), le chiffre de 779 représente environ 263 nids bagués, Si l'on admet comme estimations minimales que ces nids ne représentent J'une part que les 4/5° des nids visitables (les autres étant inaccessibles). que d'autre part 10 % des nids ont été oubliés (chiffre habituel retenu dans les recensements de Grand-Lieu, cf. Marion 1980), et qu'enfin lors ces visites intervenues le plus souvent dans la première semaine de mai, seules les nichées contenant des jeunes âgés entre 1 et 5 semaines ont pu être baguées (les autres nids contenant des œufs, des jeunes trop petits ou trop grands pour être capturés), on aboutit à un effectif de 658 nids en prenant la proportion de 55 % de nids avant des petits baguables lors des visites (proportion représentée par les nids contenant des jeunes de 1 à 5 semaines lors du baguage de 586 nids d'une des colonies de Grand-Lieu en 1974, Marion en prép.). En utilisant les taux de multiplication de la colonie fournis par le scénario 4, on aboutit à une evaluation totale pour 1959 de l'ordre de 950 nids, dans l'hypothèse d'une visite systématique de tous les novaux de peuplement du lac, ce qui n'a pas été le cas. L'estimation de 1 100 nids paraît donc tout à fait nlansible.

Il apparaît donc que le risque d'erreur des recensements des colonies ne peut pas expliquer l'écart observé en 1965. Il semble plus probable que le lac abritait une population de l'ordre de 300 à 500 couples entre les années 1965 et 1971,

#### 2. Mauvaise estimation des survies

Les taux de survie obtenus par les méthodes à maximum de vraissemblance ou par les tables de survie classiques ne permettent pas d'expliquer les forts taux de multiplication observés depuis 1965 si l'on prend les valeurs moyennes constantes quelle que soit l'année, même ne ramenant le taux moyen de multiplication de 1,17 à 1,14 compte tenu des enseignements précédents. Par contre, si l'on utilise les taux annuels les qu'ils ont été estimés pour la période 1954-1965, on aboutil à un séchario tout à fait plausible de l'évolution démographique de cette première période.

Deux points restent cependant inexpliqués : l'écart observé lors de l'effondrement de la population après 1960, et celui observé dans la croissance actuelle (en particulier entre 1971 et 1977).

Le premier point pourrait suggérer une surestimation du taux de Survie en 1962-63, malgré la perte de 40 % des adultes. Pourtant, le nombre de reprises est encore relativement important cette année-là (43), et donc Probablement asser fiable. Il convient toutefois de signaler que la chasse a été fermée pendant près de deux mois dans certaines zones lors de la vague de froid. Les reprisea étant surtout dues à la chasse (cf. supro,) l'échantillonnage aurait ainsi été sous-évalué. Mais il aurant fallu une mortalité double de celle calculée, tant pour les immatures que pour les adultes, pour atteindre en 1965 l'effectf de 260 couples tout en partant de 1 100 couples en 1959 (cf. tableau 13). Mais il semble douteux que la seule mortalité naturelle ait pu avoir un impact deux fois plus fort que la mortalité globale au niveau annuel, dans un laps de temps si fable. De plus, une telle mortalité aurait de toute façon été décelée par la raréfaction ultérieure des reprises d'adultes. Inversement, l'hypothèse d'un taux de multiplication élevé entre 1965 et 1971 peut être faosse, les efféctifs ayant pu stagner pendant environ sept ans. Les données de baguages ne permettent pas de trancher en vue de l'une on l'autre de ces solutions.

En ce qui concerne le second point, les taux de survie calculés par les méthodes à maximum de vraisemblance pour la période 1971-1977. n'assurant pas la croussance réelle observée, ont pu être sous-estimés. La forte chate du taux de reprise pendant cette période par rapport à la période précédente, traduisant l'évolution très nette des causes de reprise, renforce cette hypothèse. Les différents taux annuels de mortalité obteuns peuvent par exemple être biaisée par un changement éventuel dans la répartition géographique des reprises, le taux de renvoi des bagues pouvant dépendre de ces zones. Le tableau 14 présente la répartition géographique des reprises analysées selon trois périodes : oiseaux bagués de 1971 à 1977, oiseaux repris après le 17 octobre 1975 (protection du Héron cendré). Les reprises connues après mars 1978 n'ont pas été rétenues dans ces trois lots.

REGIONS	Disease bay 1950-1966	1971-1977	Oseaux repris après Le 17 octobre 1975
Loite Atlantique*	11,43	9,30	4,54
Verdue + Charente Maratime*	36,04	30,23	31,82
Reste de la France	29,01	35,66	36,09
Fiaces estidie	76,48	75, 9	79,45
Espigne	9,01	13,95	15,91
Portugal	7,69	3, 0	2,27
Italic	1,10	0,78	2,27
turope sauf France	18,24	19,38	22,73
Afrique + Océan* . Attantique	5,28	5,43	6,82
N obre total de teprises analysées	455	129	44
Proportion des reprises de chiese	72,96	37,60	19,05 (France: 6,45) (Teste::54.55)
Signification*	1-x2+7		=1,55—-\$
	0.4		n s mms le calcul des 3.

TABLEAU 14. - Evolution du lieu de reprise au cours de la période d'étude (en %).

Cette comparaison ne montre aucune différence significative entre les périodes 1950-1968 et 1971-1977 dans la répartition géographique des reprises, ni entre la première période de protection de l'espèce ( $\chi^2 = 0.80$  pour la comparaison France entière d'une part, et Europe — sans France et Afrique d'autre part). Tout au plus peut-on remarquet la diminution du nombre de bagues reprises en France au profit de celui de l'Espagne, où le rôle de la chasse est important, ce que nous avions supposé plus haut. Le nombre de reprises intervenues depuis la protection du Héron contré reste cependant trop faible pour pouvoir vérifier statistiquement cette tendance.

Même si une modification de la répartition géographique des reprises ne peut être învoquée, il semble de toute facon étonnant que la diminution importante de la principale cause de mortalité ait pu être totalement compensée, voire dépassée, par une augmentation de l'impact des causes naturelles de mortalité. On peut se demander si ces méthodes de calculs de mortalité basées sur les reprises d'oiseaux morts ne sont pas faussées par essence. En effet, dans notre cas, la grande majorité des reprises sont dues à la chasse, du moins pendant la plus grande partie de la période étudiée. Or le fort taux de mortalité des immatures par rapport à celui des adultes montre notamment que, d'une part apprentissage de la métiance vis-à-vis de la chasse est important et que, d'autre part, la mortalité est maximale dans les six premiers mois suivant envol des nichées. On peut admettre que cette population, lors de l'émancipation des jeunes, est formée de deux sous-ensembles : l'un, formé d'oiseaux faibles, maladifs, « tarés » ; l'autre formé d'oiseaux plus robastes. Il est évident, comme l'a montré Lack (1949) pour les Mouettes tieuses Larus ridibundus, que la chasse va surtout tuer les oiseaux du premier ensemble. Au bout de six mois par exemple, il ne restera plus que les oiseaux du second ensemble, robustes et rusés, plus difficilement approchables et tuables. D'où un pourcentage de tués beaucoup plus faible sprès six mois. En exagérant à l'extrême, si l'on admet par exemple que dans une population il y a 10 % de « tarés » et que ceux-ci disparaissent dans la première année (chasse, mortalité naturelle), que la chasse ne puisse tuer que ces oiseaux et que le taux réel de mortalité globale est de 50 %, la chasse fournira beaucoup plus de reprises la première année et aucune après, d'où un taux de mortalité de 100 % en première année alors que la moitié de la population sera encore en vie (mais inchassable). D'ailleurs, il est aisé de constater dans la nature l'augmentation considérable de la distance de fuite des adultes des les premiers jours d'ouverture de la chasse, qui passe de 250 mètres à plus de 700 mètres dans les marais de la Baie de Bourgneuf.

Le même phénomène pourrait jouer sur plusieurs classes d'âge, oiseau acquérant progressivement un comportement de méfiance de plus en plus élaboré lui permettant d'échapper à la chasse. Un adulte de présenterait ainsi moins de risques de se faire surprendre qu'un abulte de 2 ans par exemple. D'où un échantillonnage biaisé tout au long aur une partie de la cohorie, la chasse ne prélevant pas la même proportion d'oiseaux vivants selon les classes d'âse. De même, la répartition géographique varie selon les deux classes digues se faisant reprendre en été et en début d'automne lorsqu'ils sont encore pen étoignés de leur région natale, alors que les reprises d'adultes sont beaucoup plus étalées dans le temps et donc dans l'espace. Aliasi, 71,7 % des adultes sont repris en France contre 79,65 % des immatures et 6,29 % des adultes en Afrique contre 2,70 % des immatures (Manuon et Manuon 1976). Le taux de renvoi de bagues étant vraisemblablemen plus élevé en France, la proportion des immatures dans l'échantillon des reprises se trouve donc sur-évaluée d'autant.

Face à ces hypothèses de biais de l'échantillonnage, il convient inversement de noter les caractéristiques positives de celui-ci. En premier lieu, le nombre de bagues analysées est relativement important (625 reprises), comparé aux effectifs utilisés pour le calcul des survies d'autres espèces, souvent quatre à six fois moindre, où de tels problèmes ne se sont pourtant pas posés, D'autre part, les taux de survie obtenus varient peu et sont notamment constants au-delà de la prensière année d'âge. ce qui tend à prouver l'homogénéité de l'échantillon (oa la constance dans les éventuels biais le concernant). A ces faits positifs s'ajoute l'étonnante similitude des résultats obtenus par les méthodes à maximum de vraisemblance et les tables de survie classiques, contrairement à tous les travaux menés jusqu'ici avec ces deux types de méthodes (exceptés ceux menés sur la Sarcelle d'hiver en Camargue, cf. Tamisier 1972 et LEBRETON 1980), les secondes sous-estimant gravement les survies chez les autres espèces étudiées (Lebreton et Isenmann 1976). On peut expliquer en partie cette similitude des résultats par l'absence apparentment totale de perte de bagues chez le Héron cendré, prouvée par la non-augmentation des estimations de survies en tronquant les tableaux de reprises à 6 ans au lieu de 15, avec les méthodes de Lebreton et de CORMACK. L'examen des bagues retrouvées après quatre ou cinq années montre d'ailleurs l'absence d'usure malgré la position de la bague sur le tarse. Ousson (1958) a estimé cette usure à 1 % par an, ce qui ne peut provoquer la perte de la bague qu'au bout de 30 ans, c'est-à-dire bien au-delà de la survie du Héron cendré. Mais surtout cette similitude renforce l'idée d'une homogénéité parfaite du lot de bagues étudié. les reprises réelles suivant parfaitement les calculs de probabilité!

En ce qui concerne les méthodes, on peut également faire les fremethodes statistiques sont, quelle que soit l'espèce, dans tous les cisminima (LEBRETON COMM.) pers.); d'autre part, différentes simulations permettent de soupconner que les variations annuelles de survie récile ont pour résultat une sous estimation de la survie annuelle moyene (CLOBRET et LEBRETON inédit). Une telle simulation, effectuée à partir des survies annuelles des oiseaux de Grand-Lieu entre 1955 et 1963 calculées par la table de HICKEY modifiée, avec 2.60 jeunes à l'envolaboutit pourtant à un résultat très proche de celui obtenu avec une simulation employant une survie moyenne, calculée d'après les disparitions obtenues lors de la simulation précédente, celle-ci donnant même un effectif final inférieur de 4 % à celui calculé par une survie fixe (cf. lableau 15). La tendance observée par Clobbart Elebration es se vérifie donc pas dans notre cas. En fait, l'impact global sur le taux de multiplication est négligeable, et on ne peut guère retenir cette hypothèse pour expliquer les écarts observés.

Aunees	-	1955		1957		,959			1962	1963	Survies globales
P	0,3095	0,3708	0,3443	0,3537	0,3500	0,2727	0,3621	0,3657	-	-	485/2227+0.3331
q	-	0,6923	0,8077	0,9048	0,8357	0,6,90	0,5490	0,6735	0,6000	-	517/1742-0,70322
variables	-	179	174	200	251	287	249	193	209	180	255 à 63−1,001
S.TVIES		179	.80	18.	183	184	185	186	187	_	x55 à 63-1,006

TABLEAU 15. — Simulations effectuées en utilisant soit des survies annuelles variables, soit des survies moyennes fixes.

Enfin, la variation du taux de reprise selon les années traduit un phénomène difficile à appréhender et dont le rôle exact sur les taux de survie est inconnu. Un des postulats de base des méthodes employées étant un taux de reprise constant, il serait étonnant que les variations observées, telles qu'elles sont représentées dans le tableau 16 pour les teuls immatures, ne provoquent pas au moins un lêger biais dans les survies calculées.

-85	1947	50	s	52	53	10	55	50	12	-ca	(0)	60	-	62	53		65	46		7,		72		76	١,,
SEAUX	$\Box$			-					-	H	г	Н	Н						Н	H	-	-	1	1.0	-
SWAUES.	19	65	28	30	76	305	440	608	779	335	665	570	621	413	23	28	30	82	19	428	742	1626	237	673	986
D'INN PERRISE D'INN	10,5	2,3	0,0	3,3	1,3	9,5	8,2	6,6	6,9	3,9	4,8	6,5	6,9	4,6	4,7	7,1	0,0	۰,۶	2,5	3,3	2,8	1,8	2,	,2	1,4

TABLEAU 16. — Variations du taux de reprise de bagues en fonction des années au cours de la période d'étude (oiseaux immatures).

Cette chute du taux de reprise (72 %) entre la période 1947-1957 et la période 1971-1977 ne se retrouve pas à notre connaissance chez les autres espèces baguées en France. Ce fait mériterait d'être étudié d'une manière plus approfondie.

La mise au point de méthodes allant dans la direction de celle de Norru (1978), ne liant plus les taux de survie à une hypothèse de taux de reprise constant, pourra permettre d'éviter ces écueils.

L'ensemble des problèmes soulevés ici semble donc compromettre l'allastion du baguage comme outil d'étude de la dynamique de popuations d'oiseaux gibrer, en l'absence actuelle de moyens permettant de corriger ces biais et notamment lorsqu'une fluctuation importante du taux de reprise se présente. Il convient toutefois de remarquer que le décalage entre les taux de survie obtenus chez le Héron cendré et l'évolution rédes déce effectifs survient à un moment où la chasse perd son rôle prépondérant dans l'échantillonnage des reprises par rapport aux autres causes de renvois de bagues. Il se pourrait donc à l'avenir que l'échantillonnage des populations de Hérons cendrés par le baguage s'affranchisse de tels bials.

Un moyen d'éviter ces écuells serait de baser les calculs sur des méthodes ne comptant pas le nombre de morts mais, inversement, le nombre de survivants, par exemple dans les colonies à date fixe. Ce genre de méthode, facilement applicable sur les chauves-souris par exemple (on compte dans les grottes les individus que l'on avait bagués les années précédentes, et non pas les reprises de chauves-souris mortes) ou des colonies d'ofesaux facilement observables (sternes, mouettes...) est malheureusement très difficile voire impossible à utiliser pour les oiseaux facilement, dans la pupart des cas, compte tenu de l'inaccessibilité de nombreuses colonies et surtout de la distance de fuite très élevée de ces oiseaux en France.

Quoi qu'il en soit, le taux de multiplication de la période 1971-1977 de la répétition de celui observé avant 1960, on peut se demander si une ou deux années simplement de survie exceptionnelle, masquées par le faible nombre de données et le manque de recul, n'en sont pas là aussi responsables. Il faudra vraisemblablement attendre encore plusieurs années avant de pouvoir vérifler cette éventualité.

# 3. Emigration et immigration

En dehors de l'hypothèse d'une mauvaise estimation des survies. on ne peut a priori rejeter le rôle d'une émigration plus ou moins importante de reproducteurs en 1963, suite au milleu inhabituellement inhospitalier rencontré cette année-là, ni d'une immigration chronique dans la phase récente d'accroissement,

Le premier point semble renforcé par l'apparition soudaine, après 1965, de nouvelles colonies dans le département de Loire-Atlantique (Guérande en 1966, Brière en 1967), et surtont au sud de la Vendée et en Charente-Maritime, dans les principales zones d'hivernage des oiseaux de Grand-Lieu. Ces colonies ont pur capter des oiseaux en migration prénuptiale. Les preuves de l'existence de mouvements entre colonies existent d'une manière générale, mais elles concernent uniquement des oiseaux marqués poussins. Le changement de colonies de la part d'adultes m'a hontre connaissance pas été prouvé à ce jour. Pourtant, certaines colonies croissent annuellement au-delà des possibilités permises par une seule évolution interne (par exemple: ), z 1,38 pour la Brière en 1977, x = 1,29 pour Suscinio en 1978, et surtout x = 1,30, 1,42, 1,53 et même 2,00 selon les années pour la colonie de La Gripperie en Charente-Maritume, d'après les chiffres communiqués par Sasours pour cette colonie entre 1971 et les chiffres communiqués par Sasours pour cette colonie entre 1971 et

1978, colonie comptant 563 couples cette dernière année 19. En Bretagne, certaines colonies ont même rigressé de 12 à 20 % en 1978 alors que d'autres croissaient de 13 à 25 % (cf. Marion 1980). Si ces fluctuations semblent lei dues en partie à des transferts, les survies étant vraisemblement identiques ou voisines pour les oiseaux des colonies d'une même région lors d'une même année, la croissance simultanée de toutes les colonies bretonnes en 1977 O. allant de 1.11 à 1.38, avec un taux moyen de 1.16), excepté la petite colonie d'Huric où une partie des defectifs se sont transférés sur un site voisin, excitu une telle immigration, d'autant que les colonies situées plus au sud croissent également fortement depuis 1970. Les colonies bretonnes et celle de la Gripperie en Charente-Maritime totalisant en 1978 2 360 couples (70 % de l'estimation des effectifs français de 1974), il paraît donc tout à fait exclu d'expliquer la croissance de celle de celle de rand-Lieu par l'immigration, des crossance de celle de celle de rand-Lieu par l'immigration, des consentes de celle de celle de farand-Lieu par l'immigration, des consentes de celle de celle de rand-Lieu par l'immigration, des consentes de celle de celle de rand-Lieu par l'immigration.

# 4. Maintien des oiseaux sur leurs zones d'hivernage

Cette éventualité concerne l'année 1963 où l'on ne peut exclure le maintien d'oiseaux adultes sur les zones d'hivernage du fait de la vague de froid intervenue cette année-là.

# 5. Proportion de reproducteurs sous-estimée

La proportion d'immatures se reproduisant peut avoir été sousestimée dans nos simulations, d'où une potentialité à l'accroissement sous-évaluée malgré l'hypothèse optimiste de 100 % de reproducteurs parmi toutes les classes d'oiseaux adultes. Nous avons testé ce paramètre en comparant 4 simulations du modèle de Leslis basées sur les différents laux de survie obtenus selon les périodes et les méthodes considérées (cf. fig. 7). On constate que l'augmentation de la survie adulte jusqu'à 75 % (hypothèse très haute) ne permet encore qu'une croissance annuelle modérée de la colonie (\(\lambda - 1,07\) en l'absence de reproduction des oiseaux d'un an. Celle-ci semble donc probable pour un certain nombre d'oiseaux. Mais il faut que les trois quarts des immatures se reproduisent efficacement pour assurer une croissance de la colonie telle qu'elle a été effectivement observée depuis 1971, toujours avec une survie adulte forte (75 %). L'observation de reproducteurs en plumage immature étant très exceptionnelle, nous l'avons vu, dans les colonies bretonnes, on ne peut envisager que l'hypothèse d'une mue en plumage adulte beaucoup plus précoce que ne l'indiquent les données de la littérature, Nous nous attachons actuellement à vérifier ce point par des marquages visibles à distance (plaques colorées et numérotées aux ailes) effectués sur les leunes de la colonie bretonne la plus accessible.

(ë) Une vérification de ces comptages de la Gripperie semble cependant nécessaire, le recensement effectué en hiver pouvant inclure les nids abandonnés fors de déplacements des noyaux de la colonie.

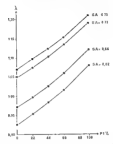


Fig. 7.— Relations entre le taux annuel de progression théorique de la colosite du la cde Grand-Lieu Q), et la proportion des oiseaux se reprodusiant dés leur première année (FI). Le schéma représente 4 simulations du modèré de Lasaix selon 4 estimations du taux de survie des oiseaux adultes (S.A.) riode 1971-1977, 17.5 %, (méthode Comaccx, période 1946-1971), 75. %, (hyprides optimiste d'une survie réelle plus forte que la suvrie maximale culture de l'estable de l'est

# V. COMPARAISON AVEC LES DONNEES DE LA LITTERATURE

Les données concernant les taux de survie du Héron cendré en Europe, calculées d'après des lables de survie classiques, sont asser nombreuses. La seule donnée française est celle de Bouralèse (1947), avec une mortailité de 82% en première année entre 1925 et 1936. confirmant ce que nous avons obtenu sur cette même période (MAAIDN en prép.). En Scandinavie, OLSSON (1958) oblient une mortalité de 67% en première année, mass une mortalité d'adultes diminuant continuellement avec l'âge (38%, 31%, 25%, 25% successivement). VERHEVEN et LC GRALLE (1952) signalent une mortalité d'e 75% en première année en Belgique. Par contre, Lack (1949) obtient en Angleterre des taux de mortalité rigoureusement identiques aux nôtres : 69% en première mortailét rigoureusement identiques aux nôtres : 69% en première

amée, 31 % (constant) pour les années ulférieures, Enfin, Henver (1972) mentionne pour le Grand Héron bleu américain Ardea herodias (vicantal du Héron cendré) une mortalité de 64 % en première année, 36 % en acconde année et 22 % pour les années suivantes (période 1946 à 1985), soil des taux très voisins de ceux des Hérons cendrés de Grand Lieu. Excepté pour la Belafque, les taux de mortalité obtenus sont donc très homogènes au niveau européen.

Cette homogénétié des survies annuelles ne se retrouve cependant pas automatiquement à une échelle plus détaillée. Ainsi, malgré des taux de survie annuels identiques en Angéletre et à Grand-Lieu, la mortalité des immatures s'exerce outre-Manche essentiellement en hiver, alors qu'elle s'exerce surtout en été et en automme à Grand-Lieu (cf. tableau 17), qu'elle s'exerce surtout en été et en automme à Grand-Lieu (cf. tableau 17).

		Octobre-Décembre	Janvier-Avril	Ma1-Ju111et	reprises ultérieures
ANGLETERRE	19,30% (n= 39)	. 23,317 (n=38)	40,80% (MTSI)	13,51% (n-10)	31,68% (n= 84)
GRAND-LIEU	34,92% (n=161)	27,33% (n=82)	21,10% (n=dS)	3,49%(n= 6)	36,00% (n=188)

TABLEAU 17. — Taux de mortalité saisonniers pour les immatures, de l'émancipation jusqu'aux mois de juillet de l'année suivante, calculés d'après les données de Lack (1949) en Angleterre et les données de ce travail pour le lac de Grand-Lieu.

Il est permis de penser qu'il en est de même pour les mortalités huvernales d'adultes. La mortalité hivernale semble d'ailleurs avoir beaucoup augmenté en Angleterre par rapport aux autres saisons. Parssr et Bell. (1973) signalant que les mois de janvier à mars totalisent 60 % des reprises totales de jeunes, sans autres précsions (ce qui ferait une mortalité de 57 % dans ce trimestre en admettant une mortalité annuelle de jeunes de 69 %).

Ces différences très nettes expliquent le rôle du climat hivernal dans la mortalité du Héron cendré en Angleterre, décelée tant dans les effectifs reproducteurs en baisse parfois brutale après chaque hiver rude (LACK 1954) qu'au niveau des taux de mortalité d'immatures (North 1978). LACK (1946), constatant que les effectifs retrouvent leur niveau initial au bout de deux ou trois ans, sans le dépasser, conclut que le facteur régulateur de ces populations doit être le manque de nourriture, particullèrement lors des hivers rigoureux. Il est possible d'expliquer cette action différente du climat entre les deux zones en évoquant les conditions e.les-mêmes différentes de cette espèce dans les deux pays. En Angleterre, la densité du Héron cendré étant plus forte qu'en France (5 000 couples en Angleterre et Pays de Galles en 1973, 3 400 en France en 1974), on peut avancer que les lieux de nourrissage sont plus exploités outre-Manche, d'autant que la superficie des grandes zones marécageuses est actiement plus importante en France. De plus, les populations de Hérons cendrés de l'Angleterre, exceptées celles du sud du pays, sont pratiquement sédentaires (Rynzawaxı 1956). L'ensemble de la population, réparlie sur une aire géographique peu étendue, subit done grossièrement les mêmes conditions du milieu, et en particulier climatiques. En France, il semble au contraire que le facteur limitant constitué par la nourreure soit moindre. En particulier, la large dispersion des oiseaux entre deu saisons de reproduction (Mariox et Manox 1976) minimise au maximum l'influence des vagues de froid localisées et occasionne vraisemblablement une diminution de la compétition alimentaire. On peut ainsi qualifice la population française d'eurytope et celle d'Angleterre de sténoje. La forte mortalité française en été et en automne montre que la chasse et de plus responsable d'une grande partie des pertes, notamment de jeunes, provoquant un avancement de la période critique et occultant le benéfice de la migration permettant d'échapper en partie aux rigues hivernales en créant en quelque sorte un facteur supplémentaire d'hélérogénétié dans la nopulation.

Cette situation pourrait dans un avenir proche se modifier, lorsque les populations françaises auront atteint le seuil de saturation du milieu. Il est probable qu'à ce moment les facteurs limitants, tels que la nourriture ou des comportements plus ou moins territoriaux induits par l'augmentation nette de la densité des oiseaux, joueront un rôle beauccup plus grand dans la régulation des populations de Hérons cendrés. L'absence de réduction apparente des mortalités depuis la protection de l'espèce traduit peut-être déjà en partie la mise en place progressive mais rapude de ce nouvel fouilibre.

Contrairement aux populations de Grande-Bretagne, qui restent remarquablement stables, la Hollande connaît également un accroissement nei des effectifs de Hérons cendrés depais quelques années (Blox et WATTE-1978). Il conviendra de comparer dans l'avenir les différents paramètres démographiques de ces populations et vérifier en particulier le rôle exact joué par la reproduction des immalures.

Enfin, en ce qui concerne les causes de mortalité, signalons le traval d'Olsson (1988) sur les Hêrons cendrés de Scandinavie, qui signale que 58 % des bagues reprises sont dues à la chasse (c tués », « trouves blessés »...), 33 % des oiseaux trouvés morts, et 7 % des oiseaux capturés, soit des taux relativement voisins de ceux trouvés sur les oiseaux de Grand-Lieu.

#### VI. - CONCLUSION

La majorité des travaux de dynamique de populations d'oiseaux qu' ont de téréalisés jusqu'ici à l'aide de tables de survie classiques utilisant les reprises de bagues on abouti, à part quelques exceptions, à des sous-évaluations parfois importantes des survies dont les valeurs étalent souvent incapables d'assurer le simple maintien de la population étudiée. D'où l'évocation de possibles bais comme la perte prématurée des bagues.

alors que la cause était surtout à rechercher au niveau même des méthodes statistiques employées.

Le Héron cendré fait donc figure d'exception puisque les résultats obligations par de telles tables concordent avec l'évolution réelle de la colonie étudiée ici, et ce jusqu'en 1963.

La mise au point de nouvelles méthodes statistiques probabilistes, dites à maxinum de vraisemblance, a permis d'éliminer les sous-éva-luations qui entachaient les travaux d'exploitation des fichiers de bagues, et la plupart des précédentes « énigmes » de démographie des populations d'oiseaux ont pur éreemment être résolues. Mais là encore le Heron cendrés edistingue par des résultats tout à fait identiques entre ces nouvelles methodes et les anciennes tables de survie, toujours pour la période antérieure à 1965. La méthode de Hickey apparait notamment encore d'actualité pour l'exploitation des fichiers de bagues de Hérons cendrés, tout en tenant compte de la correction que nous hij avons appliqued tout en tenant compte de la correction que nous hij avons appliques de la correction de la correction de la correction de la correction de la c

Le recul nous manque pour confronter ces deux types de méthodes pour la période très récente 1971-1977, seules les méthodes probabilistes pouvant être utilisées, les autres nécessitant d'attendre l'extinction pratiquement complète des cohortes. Ce handicap est d'autant plus regrettable que les résultats obtenus avec les méthodes probabilistes montrent un decalage considérable depuis 1971 entre les survies calculées et l'évolution réelle de la colonie étudiée. Ce décalage est tel qu'aucun autre paramètre démographique (immigration, émigration, reproduction des immatures, laux d'envol des nichées), même poussé à des valeurs démesurément optimistes et donc totalement improbables en réalité, ne parvient à l'éliminer. Car les taux de survie obtenus depuis cette date prédisent une décroissance des populations alors que l'on assiste inversement à une croissance très élevée. Cette croissance n'est pourtant pas exceptionnelle, puisqu'elle n'est que la répétition de ce qui s'était produit entre 1954 et 1959, période où les survies calculées permettent à elles seules d'expliquer une telle évolution. Ceci montre d'ailleurs que le taux de survie, et notamment le taux de survie des hérons adultes, est le parametre le plus important dans la démographie de cette espèce et que l'essentiel des fluctuations d'effectifs lui est da

Le Héron cendré se distinaue donc sur ce troisième point des résultas actuellement obtenus par des méthodes probabilistes sur les autres espèces d'oiseaux. On est loin en particulier de la précision des autres espèces d'oiseaux. On est loin en particulier de la précision de analyses qui permettent chez celles-ci de démontrer l'influence et le dearcé précis d'intervention de chaque variable démographique constituant le modèle. El pourtant, nous l'avons vu, le fichier de baques des Hérons cendrés de Grand-Lieu semble d'un volume et d'une homogénétié très suffisantes et aucun basis manifeste ne peut y être décelé en dehors des simples hypothèses émises plus haut.

Seules des recherches méthodologiques, permettant en particulier de mesurer le rôle exact du taux de reprise de bagues, ainsi que le rôle d'un mode d'échantillonnage aussi important et complexe que la chasse, permetront de sortir de l'impasse actuelle. Cette contre-performance de Touil statistique est d'autant plus dommageable que le Héron cendré

est la seule espèce dont l'importance et l'origine du fichier de baguage (1924 à nos jours, comprenant une cinquantaine de cohortes) aurait seul permis parmi toutes les espèces gibiers un suivi démographique précis des conséquences réelles d'une évolution législative complète du statut cynégétique, le Héron cendré étant pendant cette période passé d'espèce nuisible à espèce gibier puis espèce protégée depuis 1975. Si un tel problème n'était nas résolu, à savoir une élimination du biais entraîné par une diminution du taux de reprise consécutive à une moindre pression de chasse, on perdrait toute possibilité d'étudier les consé quences réelles d'une projection d'une espèce gibler, en se privant par conséquent d'un outil indispensable a toute gestion raisonnée du patrimoine cynégétique et naturel. Car on aboutit à un véritable cercle vicioux où tout suivi des conséquences d'une mesure de protection implique d'avoir un taux de reprise constant, alors que l'un entraîne automatiquement la chute de l'autre ! L'exemple du Héron cendré pose donc le problème de la fiabilité des résultats obtenus jusqu'à présent sur des oiseaux gibiers dans le cas de telles fluctuations du taux de reprise. Car, en définitive, il paraît hautement improbable au terme de cette démonstration que l'explosion démographique actuelle du Héron cendré ne soit pas en réalité une conséquence d'une augmentation très élevée des survies, notamment des oiseaux adultes, suite à une protection de l'espèce qui était progressivement passée dans les faits avant la protection officielle intervenue il y a cinq ans, même si les Hérons cendrés tués demeurent encore nombreux. A moins que les fluctuations d'effectifs de cette espèce n'obéissent à une sorte de cycle interne d'expansion et de récession plus ou moins indépendant de facteurs précis du milieu

#### BEMERCIEMENTS

Les calculs des taux de survie par les méthodes probabilistes et les simulations à l'aide du modèle de Lassur, ont été effectués en compagnie de J.D. Lemetrox, et les simulations concernant la reproduction des immatures ont été réalisées par G. Hóssarv, que le remerce vivement, sans oublier mos frère P. Maxion qui m'a accompagné dans toutes mes opérations de recursion de la compagné dans toutes mes opérations de recursion de la compagné dans la compagné dans toutes mes opérations de recursion de la compagné de la compagné dans toutes mes opérations de recursion de la compagné dans toutes mes opérations de recursion de la compagné dans toutes mes opérations de la compagné d

#### SUMMARY

Between 1947 and 1977, 9968 young Grey Herons were ringed in the color of Grand Lieu Lake (Loire Atlantique, France). The 625 recoveries are analysed in this study according to two types of population dynamics methods: Hicksh. "If table (1952), modified in this study, and the stochastic methods of Consection (1970) and Leasaros (1977, after Szsan 1971). The rings rample is divided in three sub-periods.

For the whole period 1947-77, the Commack method gives higher survivals to those obtained by the Leberton method (survival during the first year p=0.40 against 0.35, ulterior survivals, constant q=0.73 against 0.59. The

method of Hickey gives the same results as the one of Lebreton (p = 0.34. a = 0.70).

According to the three sub-periods, p goes from 0.34 in 1947-57 to 0.40 in 1971-77 and q falls from 0.74 in 1947-57 to 0.67 for the following periods (method of CORMACK), but the LEBRETON method gives stable values for p. when q falls constantly (q = 0.74 - 0.66 - 0.62, variation therefore not significative).

The modified method of Hickey confirms a period of strong survival for birds of over one year in 1956, 1957 and 1956 (g=0.81 to 0.90), followed by a period of weak survival in 1958, 1969, 1961, and 1962. Those differences were also verified when the two sub-periods 1955-58 (q=0.76) and 1959-62 (q=0.63) were analysed by the methods of Cormack and Lebreton.

The annual variations of survival between 1954 and 1966 are very small for birds under one year (p = 0,27 to 0,39), but far more stronger for adults (q = 0.55 to 0.90 between 1955 and 1967).

The monthly survival, calculated in this study using unpublished life table, indicates a maximal mortality of birds under one year between July and October (47%), plainly stronger than during winter (29% between December and March). The mortality of adults occurs mainly in autumn (October to December) and in March,

The principal cause of mortality is hunting, mainly for the young, No correlation has been observed with the climatic data from the area where 35 % of the recoveries came from. The mortalities during very hard winters (1955 56 and 1962-63) do not distinguish themselves from normal years. These conclusions are in opposition with the observations made untill now for this species, especially in England. The wide winter dispersion of French herons explains their independance towards the temperature,

The second part of this study is a comparison of the obtained results with the real evolution of the colony since a half century, comparison based on

simulations by the LESLIE model.

These simulations confirm the evolutions of the abundance made in 1958-1960 (1000 to 1300 pairs) but not those of 1965 (between 300 and 500 pairs instead of 30).

The fixed survivals by class of age calculated by means of the Cormack and Lebreron methods do not succeed in explaining the annual rate of increase observed. On the other hand, the survival calculated yearly with the moduled HICKRY method truly correspond to the assumed real evolution of the colony between 1954 and 1957 (cf. scenario 4, fig. 6), i.e. a very strong increase between 1954 and 1959, followed by a quick fall between 1960 and 1965. The winter 1962-63 consequently did nothing but strengthened, at the worst, a processus of preexisting decline of which causes are unknown,

The underevaluation of survivals by means of the two stochastic methods used is very important for the recent period 1971-77, the colony theoretically having to break down when its increase reaches annually the record-value of 14 to 17 % The deviation is such that no explanation can be given to it presently. The possible causes of underevaluation usually raised (loss of ring, chronic emigration, reproduction of immature birds) could not be held here The hypothesis for an early moult is put for ward (adult plumage at one year instead of two, falsifying the observations made on the age of breeding birds),

but this hypothesis is still weak,

According to the author, the deviation observed between the statistical results and the real evolution of the colony would come from a very important under-evaluation of the survival of birds of over one year, a widely prepon-derant parameter in the dynamics of the population of Grey Herons. This underevaluation should be due to a bias of the sampling, mainly based on hunting. The causes of recovery have consequently moved during the period studied (proportion of rings coming from birds killed going from 79 to 38 % between 1947-57 and 1971-77), which provokes an important fall of the rate of recovery (r going from 11 % to 3 %). This bias would be accentuated since the protection of the species in France, which occured in 1975, and eventually

by a likely apprenticeship of the birds, all along their life of the pitfalls due to bunting.

In the end, the spectacular stride of the abundance of Grey Herons observed since the beginning of the 1970's seems to have to be attributed to a stronger decrease in the hunting pressures, in spite of the impossibility to prove this statement by actual statistical methods.

## REFERENCES

- ARNAULT, C. (1926). La Héronnière de Grand-Lieu. L'Otseau, VII : 59-60.
- Bauer, K.M., et Glutz von Blotzneim, U.N. (1966). Handbuch der Vogel Mitteleuropas, vol. 1. Francfort.
  - Bellace, F.C., et Chase, E.B. (1950). Population losses in the Mallard, Black-Duck and Blue-Winged Teal. Nat. hist. Survey Biol., note n° 22
- 1-27.

  BLOK, A., et Wattel, J. (1978). Heron boom in Holland. B.T.O. News, n° 91: 6.

  BOURLIÈRE, F. (1947). Quelques remarques sur la longévité dans la nature
- du Freux et du Héron cendré. L'Oiseau et R.F.O., 17: 178-185.

  Cormack, R.M. (1970). Statistical appendix to Fordham's paper, J. Anim.
- CORMACK, R.M. (1970). Statistical appendix to Fordham's paper. J. Anim. Ecol., 39: 24-27. CRAMP, S., et SIMMONS, K.E.L. (1977). — Handbook of the birds of Europe. the
- Middle East and North Africa, vol. I. Oxford University Press.

  FORDHAM, R.A. (1970). Mortality and population change of Dominican Gulls
- in Wellington New-Zealand. J. Anim. Ecol., 39: 13-24.

  HALDANE, J.B.S. (1953). Some animal life tables. J. Inst. actuaries, 79: 83 89.
- Henny, C.J. (1972). An analysis of the population dynamics of selected avian species. Wildl. Res. Rep. n° 1, U.S. Fish and Wildl. Service, Washington, D.C.: 99 p.
- HICKEY, J.J. (1952). Survival studies of banded birds. U.S. Fish and Wildl. Service, Spec. Sc. Rep. Wildl. nº 15, Washington, D.C.: 177 p.
- KNABE, G. (1938). Ostpreussische Fischreihersieldlungen und der Zug ostpreussischer Fischreiher (Ardea cunerea) auf Grund sechsjähriger Bestandsaufnahmen und Beringungsergebnisse nach dem. Stand Schr. Phys.
- Okon. Ges. Königsberg, 70: 9-52.

  Lack, D. (1946). The balance of population in the Heron. Brit. Birds, 39: 204-206.
- LACE, D. (1949). The apparent survival rate of ringed Herons. Brit. Birds, 42: 74-79.
- LACK, D. (1954). The stability of the Heron population. Brit. Birds, 67:
- LEBRETON, J.D. (1974). Quelques modèles en temps discret de la dynamique des populations. Application à la Mésange charbonnière et au Futigule milouin. Thèse spécialité, Lyon: 28 p.
- LEBRETON, J.D. (1977). Maximum likehood estimation of survival rates from bird-band returns: some complements to Age-dependant methods. Biometrie-Praximetrie, 17: 145-161.
- LEBRETON, J.D. (1978). Un modèle probabiliste de la dynamique des populations de Giegogne blanche (Ciconia ciconia L.) en Europe occidentale, nr. Levat et TORASSONE (ed.), Biométrie et Ecologie, Société franç, de Biométrie : 277-243.
- LEBRRTON, J.D. (1980). Quelques aspects et perspectives des méthodes de modèlisation de la dynamique des populations d'oiseaux. L'Oiseau et R.F.O., 50: 179-204.
- LEBRETON, J.D., et ISENMANN, P. (1976). Dynamique de la population camarguaise de Mouette rieuse: un modèle mathématique. Terre et Vie, 30: 529-549.
- LESLIR, P.H. (1945). On the use of matrices in population mathematics. Biometrica, 33: 183-212.

- Manion, L. (1976). Contribution à l'écologie des populations de Hérons cendrés Ardea cinerea L. en Bretagne. D.E.A. d'Eco-Elhologie, Rennes : 108 p. Manion, L. (1978 a). — La croissance corporelle du Héron cendré Ardea cinerea
- L en Bretagne. Approche de sa signification évologique. L'Giseau et R.F.O., 49: 1-30.

  MARION, L. (1979 b). - Stratégies d'utilisation du milieu des colonies de Hérons
- cendrés Ardea cinerea L. en Bretagne. Thèse de Doctorat de 3° cycle d'Eco-Ethologie, Rennes: 348 p. Mariox, L. (1980). — Historique et évolution récente des colonies armoricaines
- MARION, L. (1980). Historique et évolution récente des colonies armoricaines de Hérons cendrés Ardea cinerea L. Alanda, 48: 33-50.
  MARION, L., et MARION, P. (1976). — Contribution à l'étude écologique du lac de
- Grand-Lieu, Bull. H.S. Soc. Sc. Nat. Outst France: 611 p.

  MILSTBIN, P. LE S., PRESST, I., et Bell, A.A. (1970). The breeding cycle of the
- Grey Heron. Ardea, 58: 171-257.

  NORTH, P.M. (1978). Relating Heron survival rates to winter weather conditions.

  Doc. polyc. Math. Institute Univ. of New Contemporary
- Doe, polyc, Math. Institute, Univ. of Kent, Canterbury.

  Olsson, V. (1958). Dispersal, migration, longevity and death causes of Strix aluco, Buteo buteo, Ardea cinerea and Larus argentatus. Acta Vertebra-
- tica, 1: 91-189.

  Owen, D.F. (1959). Some aspects of the behaviour of immature herons, Ardea
- cinerea, in the breeding season. Ardea, 47: 187-191.
  PRESST, I., et BELL, T. (1973). Life in a heronry. Birds, 4 (12): 316-321.
- Rydzewski, W. (1956). The nomadic movements and migrations of the Euro-
- pean Common Heroa Ardea cinerea L. Ardea, 44: 71-188.

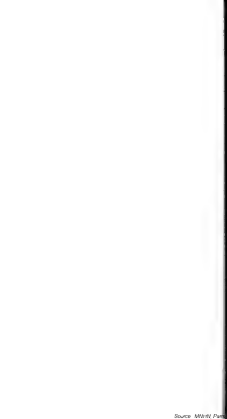
  Seben, G.A.F. (1971). Estimating age-specific survival rates from bird band returns when the reporting rate is constant. Biometrika, 58 (3): 491-497.
- returns when the reporting rate is constant. Beometrika, 58 (3): 491-497.

  Seber, G.A.F. (1972). Estimating survival rates from bird-band returns.

  Wildt. Manag., 36 (2): 405-413.

  Tamisirr, A. (1972). Etho-teologie des Sarcelles d'hiver (Anas c. creeca L.)
- TAMISIRR, A. (1972). Etho-écologie des Sarcelles d'hiver (Anas c. crecca L.)
  pendant leur hivernage en Camargue. Thèse Doctorat d'Etat, Montpellier:
  157 p.
  Vianues P. B. L. Company C. (1982).
- Verheyer, R., et l. в Grelle, G. (1952). Interprétation des résultats de baguage relatifs au Héron cendré (Ardea cinerea), au Vanneau (Vanellus oneillus et la Mouette rieuse (Larus ridibundus). Le Gerfaut, 42: 214-222.
- Ving, F. (1956). Un record de longévité chez un Héron cendré, Proc.-verb. Soc. Sc. Nat. Tunis, (4-5): 37-40.

Chaire d'Evolution des Systèmes Naturels et Modifiés, Muséum National d'Histoire Naturelle, 36, rue Geoffroy St-Hilaire, 75005 Paris.



# Dynamique de population de Perdrix grises (Perdix perdix) : Analyse de facteurs-clé

par Marcel BIRKAN

Cette publication a pour but de présenter une méthode d'analyse des données relatives à la dynamique de population de Perdrix graies, Perdix perdix L, appelée en Angeletrer e « les-factors analysis » ou analyse de facteurs clé. Cette méthode est mal connue en France et c'est la première fois que le lecteur français a l'occasion de s'informer sur une application à une espéce-gibier.

Le terme de « facteur-clé » a été introduit par Morris (1959) et désigne un facteur de mortalité (ou de survie) qui provoque une mortalité variable et est le principal responsable des variations des effectifs de populations au cours de générations successives.

L'analyse des facteurs-clé a surtout été employée pour des générations annuelles d'insectes, en particulier par Varier et Gradwell (1986, 1970). En 1967, Sour-Hwooo (Blank et al. 1967) a en l'idée d'appliquer cette analyse aux données recueillies sur les populations de Perdrix de Damerham (Hampshire, Angleterre) de 1949 à 1959 (Blank et Ash 1962). Podolen et Rogers en 1975 et Manly en 1977 ont repris ces mêmes données et utilisé des méthodes mathématiques différentes. Nous nous Proposons de faire la synthèse critique de leurs travaux.

## Présentation du problème ; dynamique de population de Perdrix grises

La variation des effectifs des individus d'une population de Perdrix suit un cycle annuel (fig. 1). Le minimum est atteint avec les oiseaux survivants à la fin de l'hivre et au début du printemps. Fin avril et cebut mai, avec la formidable capacité de ponte de l'espèce (14 cuis

L Oiseau et R.F.O., V. 50, 1980, nº 3-4.

par poule), l'effectif est à son maximum. Puis, c'est la chute progressive jusqu'en septembre au cours de l'incubation des œufs, de l'éclosion et de l'élevage des jeunes. A partir de septembre, la chasse et les autres pertes hivernaies accentuent la baisse jusqu'au printemps suivant.

Ce cycle se répète d'année en année avec des amplitudes variables (fig. 1). Mis à part la fluctuation annuelle vue précédemment, on met en évidence au bout de quelques années l'évolution de la population : soit une ausmentation. soit une diminution. soit une stamation.

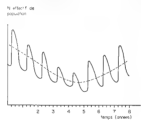


Fig. 1. — Evolution théorique au cours des années du cycle annuel des effectifs de population de Perdrix grise (année de janvier à décembre).

L'objectif d'une analyse de dynamique de population est de définir quels sont les facteurs qui sont à l'origine de cette évolution. Autrement dit, on recherche les facteurs dits «clé», car susceptibles de donner une clé pour prédire l'effectif futur de la population.

Comme les cycles annuels se répètent, l'idée est de rechercher quelles sont les parties du cycle annuel qui sont responsables de la variation de la population au cours des années.

# 2. - L'ANALYSE DES FACTEURS-CLÉ PAR LA MÉTHODE LOGARITHMIQUE

On considère une espèce animale qui a une génération par an. Chaque génération se divise en n stades de développement.

Soit: N<sub>o</sub> le nombre d'animaux au début du 1<sup>st</sup> stade du cycle, N<sub>i</sub> le nombre d'animaux survivants à la fin du i<sup>me</sup> stade.

N<sub>j</sub> le nombre d'animaux survivants à la fin du j<sup>me</sup> stade, p<sub>i</sub> le pourcentage de survie entre le stade (j-1) et le j<sup>me</sup> stade,

N<sub>n</sub> l'effectif de la population à la fin du cycle,

Source MNHN Parts

on peut écrire :

$$N_n = N_o \times p_1 \times p_2 \times ... \times p_j \times ... \times p_n$$

$$\begin{array}{l} \log \, N_a \, = \, \log \, N_o \, + \, \log \, p_1 \, + \, \log \, p_2 \, + \, ... \, + \, \log \, p_j \, + \, \, ... \, + \, \log \, p_o \\ \log \, N_a \, - \, \log \, N_o \, = \, \log \, p_1 \, + \, \log \, p_2 \, + \, ... \, + \, \log \, p_j \, + \, ... \, + \, \log \, p_n \\ S \, = \, s_1 \, + \, s_2 \, + \, ... \, + \, s_j \, + \, ... \, + \, s_a \end{array}$$

On obtient ainsi une variable S qui est représentative de la survie totale au cours du cycle annuel, somme des s, représentatives des survies partielles au cours des divers stadés.

On peut répèter la même opération pour tous les cycles annuels. L'analyse des facteurs-clès consiste à comparer les valeurs de s<sub>i</sub> avec les valeurs de S = Es, pour les différents cycles,

Les divergences entre les divers auteurs portent sur le mode de comparaison entre s<sub>1</sub> et S. Certains observent la corrélation entre s<sub>1</sub> et S. d'autres le coefficient de régression de S sur s<sub>3</sub>, ou de s<sub>1</sub> sur S. d'autres entin font des calculs particuliers de variances et de covariances.

# Application de l'analyse des pacteurs-clé a la dynamique de population de Perdrix grises a Damerham

# A. - Les données

Pendant onze années Blank et Ask (1962) ont minutieusement récolté les données relatives à la population de Perdrix grise de Damerham.

Le domaine de chasse de Damerham couvre près de 1450 ha sur un sol de craie à une altitude de 60 à 90 m. C'est une zone de cultures partagées entre des céréales et des prairies temporaires et artificielles. Au cours de la période d'étude, le rapport surfaces en céréales / surfaces en praîries a varié de 1,3 à 2,2.

La population de Perdrix a été recensée en mars, en septembre et en décembre. Le recensement de septembre est une extrapolation à partir d'un échantillon représentant le tiers ou la moltié de la population de mars. En outre, 60 % à 70 % des nids des couples présents ont été fouviers. C'est dire si on est là en présence de données exceptionnelles.

La densité en couples pour 100 ha a varié de 18 à 42 avec une moyenne de 32. Le rapport jeunes de 6 semaines/vieux a varié de 0,5 à 4.

Il fant ajouter, pour en terminer sur ces données, que la chasse était particulièrement bien gardée par cinq gardés (d'où : contrôle des prédateurs, répression de braconnage, entretien des zones de réfuge, système de protection des nids, etc.) et que le domaine a toujours été chassé au deyen d'un plan empirique de chasse. Ce plan consistait à chasser le avenue de la contraction des nids de couples au printemps de 40 couples nu fois particular de de 100 plan de chasse a été plus ou moins blen respecté en fonction des conditions de chasse (intempéries, distribution des couverts).

#### B. - L'analyse de Southwood

A partir des travaux sur le terrain de Blank et Ash, Southwood a divisé le cycle de vie annuel de la Perdrix en dix stades depuis le stade « caf à la ponte », jusqu'au stade « adulte en mars», et défini neuf survies partielles entre ces divers stades, s. à s.;

- s, correspond à la différence entre le potentiel de ponte une année donnée et le potentiel de ponte maximum observé sur l'ensemble des années de la période d'observation;
- s<sub>2</sub> correspond à ce qui reste après les pertes dues au remplacement des premiers nids détruits par des deuxièmes nids ayant un nombre d'œufs par nul inférieur:
- s<sub>3</sub> correspond à ce qui reste après les pertes dues à l'infertilité des œufs et la mortalité embryonnaire (perte à l'éclosion);
- s4 correspond à ce qui reste après les pertes de nids non remplacés :
- s<sub>5</sub> correspond à ce qui reste après les pertes de jeunes entre le stade « poussin à l'éclosion » et le stade « jeune à six semaines »;
  - s<sub>6</sub> correspond à ce qui reste après les pertes dues à la chasse;
- s<sub>7</sub> correspond à ce qui reste après les pertes « naturelles » (autres que chasse : émigration, prédation, accidents) entre le stade « jeune à 6 semaines en août » et le stade « adulte en décembre » ;
  - sg correspond à ce qui reste après les pertes « naturelles » entre le stade « adulte en décembre » et le stade « adulte en mars » ;
- s<sub>9</sub> correspond à la différence entre le nombre d'adultes en mars et le nombre d'adultes accouplés (excès de coqs).

Pour comparer les diverses valeurs des  $s_1$  et des S au cours des diverses années d'observation. Soutriwoon utilise la méthode graphique c'est-à-dire qu'il compare les courbes de variation au cours du temps de S et des  $s_1$  (en réalité il compare la mortalité totale K aux mortalités partielles  $k_1$  mais pour l'homogénétié de l'exposé, nous avons gardé les survies, ce qui revient au même). La figure 2 montre que c'est la courbe de la survie des jeunes entre l'éclosion et l'âge de six semaines  $\{s_2\}$  qui épouse le mieux la courbe de la survie totale. Soutritwoon calcule en outre, un coefficient de corrélation entre  $s_2$  et S: r = 0,72. La conclusion de Soutriewoon est que la survie des jeunes est le facteur démographique majeur responsable des fluctuations de la survie totale annuelle, donc le « facteur-clè s.

## C. - Les autres analyses

A partir des mêmes données de Blank et Ash, Podoler et Rogers (1975) ont calculé le coefficient de régression de  $s_s$  en S : b=0.85 et

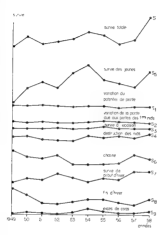


Fig. 2. — Comparaison entre l'évolution de la survie totale annuelle S et des survies partielles (s, — s.) au cours des dix années d'étude à Damerham (d'après BLANK et al., 1967).

conclu que le « facteur-clé » était la survie des jeunes jusqu'à l'âge de six semaines.

Manty (1977) propose une équation permettant de déterminer le chetteur-cle responsable des fluctuations de la population ». Il part de la méthode loga-tibunque et développe un modèle qui donne la variance de log N<sub>2</sub>, c'està-dire qui montre la variation de l'effectif de la population à la fin du evele de vie en fonction de la variation de l'effectif m.tial, de la variation au hasard des valeurs s, et de la dépendance vis-à-vis de la densité des valeurs s, Nous reviendrons dans la discussion sur cette dépendance.

TABLEAU 1. - Pourcentage de modification de la variance de la survie annuelle

1013que chacune des partie	a partieties est maintenant ar-
Maintenu constant	Modification de Var (S)
	%
5,	0
S <sub>2</sub>	0
51	0
54	0
S <sub>t</sub>	+ 16
S <sub>6</sub>	+ 14
S <sub>T</sub>	± 4
S <sub>n</sub>	- 46
eq.	- 20

Manty analyse la modification introduite dans la variance de los 8, et par suite dans la survie totale S) lorsqu'une des variables 8, et maintenue constante. Le résultat est donné par le tableau 1. Ce tableau montre l'importance primordiale de s<sub>b</sub>. c'est-à-dire de la survie enire décembre et mars et les importances secondaires de s, survie des jeunes jusqu'à l'âge de six semaines) et de s<sub>b</sub>. (chasse). Pour Manty, s<sub>b</sub> n'est pas le facteur-cle responsable des fluctuations de la population

#### 4. — Discussion

On peut, en premier heu, discuter le découpage en « tranches de saucisson » du cycle de vie de la Perdrix opéré par Southwood. Il découpe 9 tranches. En réalité, compte tenu des investigations réellement effectuées sur le terrain, on ne peut guère distinguer que cinq stades : le stade œuf à la ponte, le stade poussin à l'éclosion, le stade jeune à 6 semaines, le stade adulte en décembre et le stade adulte en mars. La distinction entre les survies s., s., s. et s. est partiellement spéculative, de même que leur évaluation. D'ailleurs, une partie non négligeable de ces survies est relativement constante, telle que la potentialité de ponte ou les taux d'infertilité et de mortalité embryonnaire. C'est ce qui explique, entre autre, le rôle négligeable de ces survies sur la survie totale, une certaine constance de la prédation sur les poules couveuses et les nids étant sans doute due, par ailleurs, au contrôle étroit des prédateurs (renard en particulier). Une autre objection est que l'on a du mal à distinguer dans le temps les pertes dues à la chasse et les pertes « naturelles », les deux actions ayant lieu simultanément.

En deuxième lieu, il faut tenir compte du problème de la dépendance de la survie vis-à-vis de la densité de population. En effet, on peut se demander si tel facteur ne serait pas régulateur de la population, c'est-à-dire s'il n'aurait pas tendance automatiquement à réduire la poulation quand elle augmente (et inversement). Autrement dit on n'aurait pas là un facteur-clé indépendant de la densité de la population, mais seulement un facteur régulateur dépendant de la densité de population. SOUTHWOOD a bler vu le problème et il a examiné les relations entre

les valeurs de s, et les logarithmes des effectifs de population sur laquelle la survie agit (par exemple : survie de l'éclosion jusqu'à six semaines et effectif de population à l'éclosion). Il a trouvé que la survie des jeunes de l'éclosion jusqu'à six semaines (s.), la survie au cours de l'hiver (s, et sa) et la survie après la chasse (sa) sont dépendantes de la densité. Southwood explique que la survie des jeunes est pour une part (51 % de la variance de la survie des jeunes) régulatrice de la population et pour une autre part (prépondérante sur l'ensemble des autres survies au cours du cycle annuel). le facteur-clé modifiant la population d'une facon indépendante de la densité. Il faut avouer que la démonstration n'est pas entièrement convaincante. C'est pourquoi, le modèle de Manly paraît plus séduisant car il prend en compte le problème de la dépendance vis-à-vis de la densité, Manly n'établit pas des pentes de régression entre logarithmes d'effectifs, mais introduit dans la formule S - Es, une équation pour chaque s, où intervient une variable aléatoire indépendante de l'effectif. Il n'en reste pas moins vrai que le découpage des stades reste arbitraire et. comme l'indique LEBRETON (1979) : « on ne peut traiter des effectifs successifs, résultant d'un processus aux interdépendances complexes, comme un simple échantillon de variables aléatoires indépendantes ».

#### 5. — Conclusion

On a donc vu qu'à partir des mêmes données de terrain, les interprétations des biométriciens, ou assimilés, ont été diamétralement opposées. Cela n'aurait eu qu'une importance anerdotique, mais ces interprétations ont été le point de départ de recherches approfondies. Sur la foi que le « facteur-clé » de variation des populations de Perdrix était la survie entre l'éclosion et l'âge de six semaines, un programme de recherches poussées a été mis sur pied en Angletere pour déterminer ce qui, dans cette période, était déterminant (comme la nourriture, le climat, l'habitat ou la prédation).

Heureusement, après quelques années, les Anglais se sont bien rendu compte qu'ils s'étaient engagés dans une impasse et ils se sont mis à étudier aussi les autres périodes. Actuellement ils ont construit un modèle, non encore publié, mais dont l'utilisation fait apparaître non seulement le rôle des pertes de jeunes, mais aussi celui des pertes de nines de poules couveuses par prédation, celui du mode de chasse et celui des pertes hiverantes (Ports 1978).

En particulier, au cours des pertes hivernales, un rôle prépondérant est attribué au comportement différentiel des jeunes poules des vieilles poules dans la formation des couples: plus la proportion des jeunes parmi les poules est grande, plus grand est le nombre de couples formés et moindre les pertes hivernales indépendamment des autres facteurs (climat, distribution des couverts, etc.). C'est un résultat relativement auxilier de l'aperain (blimat, distribution des couverts, etc.). C'est un résultat relativement avernant, mais il rejoint celui que l'avais obtenu sur les rapports du sex-ratio et de l'âge-ratio (Birakax 1977) et réhabilité à la fois les pertes

hivernales et, dans les pertes hivernales, le rôle de la dispersion et du comportement différentiel des individus.

#### SUMMARY

This study presents a key-factors analysis used for population dynamic of Grey Partridge, Perdix perdix. Data has been collected between 1949 and 1959 by BLANK and Ash (1962) at Damerham (England), and analysed successive.y by Blank et al. (1962), Populse and Rogers (1975) and Manly (1977). The partridge life-cycle is divided into ten stages to which nine survivals correspond Each partial survival is compared with the total annual survival for the several observed years. The analysis are based on population size logarithm calculation. According to Blank et al., and to Popoler and Rogers, using graphic-method and regression-coefficient calculation, the survival of the chicks in the first five weeks of life is the key-factor, After Manny, using variances and covariances of survivals, the key-factors causing population change are: first, the survival between december and march, and in the second place, the survival of chicks and the shooting. These contradictory results are discussed, namely the distinc tion between different stages and the density-dependance. The necessity of finding a better analysis method is pointed out. Up-to-day studies show the roles of nests losses, of incubating-hen losses, of type of shooting and of winter losses with special impact of the behaviour linked with sex-ratio and age-ratio.

#### REFERENCES

- BIRKAN, M. (1977). Analyse des tableaux de chasse de perdrix (Perdux perdux Let Alectoris ringt L.). Courbes d'éclosion, structure et dynamque des populations, plan de chasse. In: Pesson, P., et BIRKAN, M., Ecologie du pette gibier et aménagement des chasses: 55 77. Gauthier-Willars.
- Paris.

  Blank, T.H., et Ash, J.S. (1962). Fluctuations in a partridge population. In:

  The exploitation of natural animal populations: 118-133. Blackwell.
- Oxford.

  Blank, T.H., Southwood, T.R.E., et Cross, D.J. (1967). The ecology of the partridge. I. Outline of population processes with particular reference
- to chick mortality and nest density. J. anim. Ecol., 36: 549-556.

  LEBRETON, J.D. (1980). Quelques aspects et perspectives des méthodes de modélisation de la dynamique des populations d'oiseaux. L'Oiseau et
- R.F.O., 50: 179-204.

  MANLY, B.F.J. (1977). The determination of key-factors from life table data.
- Oecologia (Berl.), 31: 111-117.

  Morais, R.F. (1959). Single-factor analysis in population dynamics. Ecology.
  40: 580-583.
- PODOLER, H., et ROGERS, D. (1975). A new method for the identification of key-factors from life-table data. J. Anim. Ecol., 44: 85-114.
- Ports, G.R. (1978). The effects on a partridge population of predator control, insect shortages, different shooting pressures and releasing reared birds. The Game Conserv. Ann. Rev. for 1977, 9: 75-83.
- Varley, G.C., et Gradwell, G.R. (1960). Key-factors in population studies. J. Anim. Ecol., 29: 399-401.
- VARLEY, G.C., et GRADWELL, G.R. (1970). Recent advances in insect population dynamics. Ann. Rev. Ent., 15: 1-24.

Laboratoire de la Faune Sauvage et de Cynégétique, Institut National de la Recherche Agronomique, 78350 Jauv-en-Josas.

# Succès de reproduction et mouvements des colonies de Mouette rieuse en Forez

(Résumé)

par Jean-Dominique LEBRETON et Philippe LANDRY

Les colonies de Moueltes rieuses Larus ridibundus du Forez (département de la Loire) ont été recensées de 1976 à 1979. En outre, la fécondité de chaque colonie a été relevée selon un indice semi-quantitatif (0.1 ou 2) au cours de la même période.

Les 6000 couples nicheurs cont répartis en environ 25 colonies; une seule dépasse 1000 couples, celle de l'étang de la Ronze, avec 2000 couples, qui a fait l'objet d'une étude détaille (J.-D. LEBERTON et P. LANDRY, 1979, Gerfaut, 69: 159-194). Parmi les colonies qui se reproduisent avec succès, les plus importantes numériquement ont la plus forte écondité. Mais environ 11 % des colonies éprouvent un échec total de a reproduction, notamment à cause de monifées d'eau provoquées sur es étangs au printemps dans l'espoir d'augmenter la productivité en poissons, mais aussi à cause de destructions directes.

Les oiseaux des colonies qui subissent un tel échec se déplacent l'année suivante vers d'autres étangs proches. Dans le cas d'échecs partiels de la reproduction, des mouvements d'une partie des oiseaux semblent avoir heu.

Les échecs ont lieu exclusivement sur des sites nouvellement utilisés ou sur des colonies dont les effectifs sont en décroissance, et non sur les sites abritant des colonies jusque-là stables ou en augmentation. Cela suggère une saluration des sites favorables,

La discussion porte sur la valeur adaptative de cette stratégie de movements pour une population confrontée à un ensemble de sites de Valeur variable, sur le caractère dépendant de la densité des échecs de reproduction, et sur leur effet réel sur la dynamique de la population. Les mécanismes individuels susceptibles d'expliquer la mémoire des échecs et les mouvements qui en résultent sont également discutés.

J.-D. L.: Laboratoire de Biométrie, Université Lyon-I, 69622 Villeurbanne Cedex. Ph. L.: O.N.C., Saint-Benoist, 78610 Le Perray-en-Tyvelines.

L'Oiseau et R.F.O., V. 50, 1980, nº 3-4.

# Dynamique et gestion de la population de Goéland argenté (*Larus argentatus*) en Bretagne

(Résumé)

par Gilles CAMBERLEIN et Denis FLOTE

Dans les dix dernières années sont apparus en Bretagne plusieurs problèmes liés à l'expansion démographique du Goéland argenté, problèmes concernant d'autres espèces d'oiseaux marins et certaines activités lumaines. C'est pourquoi la Société pour l'Etude et la Protection de la Nature en Bretagne poursuit depuis 1977 une étude de dynamique et de sestion de la population de Goélands argentés en Bretagne, financée par le Ministère de l'Environment.

Au début du xx\* siècle le Goéland argenté avait une population nicheuse bien représentée en Bretagne. Vers 1850 elle commença à décliner du fait d'activités humaines destructrices, et elle avait presque disparu au début du xx\* siècle. A partir de 1920 des mesures de prolection au niveau européen ont permis un nouvel essor, l'accroissement des ressources alimentaires après la dernière guerre se traduisant par de meilleures conditions de survie. De 1955 à 1978 la population bretonne s'est fortement accrue, passant de 6 800 à 50 000 couples nicheurs.

Le laux annuel moyen de croissance est passé de 10,8 % pour la période 1955-1955 à 8,3 % de 1965 à 1970 et à 7,7 % de 1970 à 1978. La croissance varie fortement d'une colonie à l'autre. Des cas de reproduction en milieu urbain constituent le plus récent développement de processus d'expansion. Quelques midifications isofées furent observées dans les dernières années à Morlaix, St Brieuc et St-Servan. A St-Maloi 70 couples de Goléland zranchet ét 6 à 7 couples de Goléland prun ont été tecensés en 1980 sur les toits de la vieille ville et les premières installations remonteraient à 1970.

Le nombre moyen de jeunes à l'envol produit par couple, calculé au cours de deux années sur deux colonies bretonnes, varie de 1,4 à 1,7.

L'analyse des reprises d'oiseaux de premère année bagués à deux époques différentes (1958-60 et 1974-78) donne un taux de reprise brut de 2.23 + 0.48 % pour la période anclenne, et de 1,35 ± 0.30 % pour la période récente. Les paramètres intervenant dans le facteur reprise sont

L'Otseau et R.F.O., V. 50, 1980, nº 3-4.

détaillés et leur évaluation entre les deux époques est discutée. Ils interviennent au niveau du :

- -- taux de mortalité des oiseaux de première année,
- taux de découverte d'oiseaux morts bagués,
- taux de transmission des données par le public.

Le maximum du taux de reprise se situe dans les trois mois consccutifs à l'envol et ce pour les deux époques (l) considérées (1958-60 et 1974-78). Pour la même période (l) des trois premiers mois, le taux de reprise de l'époque récente est au moins ésal et peut-être plus fort que celui de l'époque ancienne; ceci est vérifié indépendamment d'un taux de découverte accru (augmentation de l'affluence touristique). Cette période de l'année correspond à une faible dispersion des juvéniles, identique pour les deux époques.

A ce maximum des trois premiers mois de vie juvénile succède une diminution brutale des taux de reprise pour les deux époques. Au cours des trois mois suivants, on observe un taux de reprise significativement plus faible en 1974 78 qu'en 1958-60. De cette date à la fin de la première année, on observe une évolution identique à la précédente mais plus faible entre les deux époques. Au cours de ces deux dernières périodes de la vie juvénile, la dispersion est significativement plus forte en 1958-60 qu'en 1974-78.

Sur le plan biologique l'interprétation serait la suivante. Après l'envol. les juvéniles s'éloignent peu de leurs colonies d'origine ; ils doivent affronter la compétition alimentaire des adultes qui tendent à les exclure des lieux d'alimentation les plus riches; leur inexpérience en matière de technique d'alimentation joue en leur défaveur. Ceci explique la forte mortalité après l'envol et son accroissement lorsque la population d'adultes augmente. Par la suite, ayant acquis un peu d'expérience, ils survivent mieux mais, la quantité de nourriture étant encore insuffisante en 1958-60, ils sont obligés d'élargir leur prospection géographique, entraînant ainsi des dépenses énergétiques supplémentaires causes de mortalité. Par contre en 1974-78, la densité des ressources alimentaires avant augmenté, les juvéniles se dispersent moins et leur mortalité baisse. Ce phénomène se poursuit pendant l'hivernage mais la mortalité diminue encore avec l'acquisition de l'expérience. Une diminution de la dispersion pourrait également être liée à un phénomène d'exclusion géographique exercé par les sous-populations voisines dont les effectifs ont augmenté,

Les espèces d'oiseaux marins de Bretagne menacées par l'expansion du Goéland argenté sont les sternes, le Macareux et peut être le Pétrel tempête et le Puffin des Anglais. Le statut des sternes étant particulièrement préoccupant — forte diminution des effectifs nicheurs dans les 10 dernières années et dispersion de certaines espèces dans des milieux défavorables à la reproduction — l'élimination de goélands nicheurs a été entreprise depuis 1918 sur 11 les ou llots favorables aux sternes ou

Le terme époque fait référence aux années de baguage des oiseaux étudiés: 1958-60 (époque ancienne), 1974-78 (époque récente).

<sup>(2)</sup> Le terme période fait référence au découpage chronologique de l'année.

bien encore occupés par elles. Il faut répéter l'opération plusieurs années de suite pour obtenir le résultat escompté.

Dans certaines baies d'élevage mytilicole de Bretagne, le Goéland argenté effectue une forte prédation sur les jeunes moules, compromettant annsi la production à venir. Un gardiennage au fusil effectué par un personnel spécialement formé a été mis en place depuis 1978. Il a permis une nette amélioration de la situation. L'effarouchement acoustique, méthode prometteuse, est actuellement en expérimentation.

Société pour l'Etude et la Protection de la Nature en Bretagne.

Ecole des Quatre Moulins, 186, rue A. France, 29200 Brest.



# Dynamique d'une population d'Hirondelles rustiques, Hirundo rustica L., dans l'est de la région parisienne

par Guy JARRY

Cette étude constitue le préambule à une série de travaux réalisés dans le nord du département de Seine-et-Marne de 1973 à 1979 portant sur l'étho-écologie de la reproduction et la dynamique d'une population d'Hirondelles rustiques. Ces travaux furent exécutés au titre du Programme National de Recherches Ornithologiques conduit par le Centre de Recherches sur la Bologie des Populations d'Oiseaux.

## DUREE ET AIRE GEOGRAPHIQUE DE L'ETUDE

C'est en 1973, que mes premières recherches commencèrent, mas seulement à titre préliminaire; elles furent conduites selon un protocole rigoureux et avec assiduité de 1974 à 1979. Le secteur d'étude retenu se siture aux confins de la Brie du nord et de l'Ornois, deux régions naturelles séparées par le cours de la Marne (fig. 1). Sa superficie est valuée à 34 km², renfermant 35 localités (bourgs, villages, hameaux, fermes et maisons isolées) (fig. 2). Par le caractère diversifié des payages (plaines agricoles, zones bocagères, forèts, milieux fortement urbanisés, etc.), des activités agricoles et de l'importance des localités on inchent les Hirondelles, ce secteur d'étude renferme la plupart des différents paramètres écologiques représentaitis de cette région.

#### METHODOLOGIE

De la fin du mois d'avril jusqu'à la mi-septembre, toutes les localités comprises dans le périmètre d'étude ont été régulièrement prospectées au rythme d'une visite tous les 10 à 15 jours. L'ensemble des sites de

L'Oiseau et R.F.O., V. 50, 1980, nº 3-4.

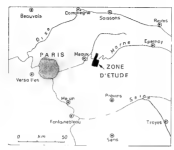


Fig. 1. - Localisation géographique de la zone d'étude.



Fig. 2. - Etendue de la zone d'étude et localités dans lesquelles la reproduction de l'Hirondelle rustique a été suivie pendant 8 années consécutives (points noirs).

nidification a pu être ainsi répertorié et suivi. A chaque visite le contenu des nids a été noté, et la quast totalté des poussins a été baguée. Les poussins ont été marqués par une bague du C.R.B.P.O. pente d'une couleur différente chaque année. Il a été procédé de même pour le marquage des individus nicheurs sur qui une bague supplémentaire en celluloid coloré a été ajointe, permettant la reconnaissance individuelle.

En outre, un effort tout particulier a été déployé pour la recapture des nicheurs, effort qui fut maintenu tout au long de la période d'étude.

## RESULTATS

Sans entrer dans le détaul concernant la fécondité des couples nicheurs, qui fera l'Objet d'un travail à paraître, le tableau I synthéties les bilans annuels de la reproduction. Il me paraît important de souligner na que les résultats obtenus pour chacune des 3 nichées annuelles relèvent d'observations suivies établissant d'une manière formelle le rang de chaque nichée.

1) Première nichée: Nous constatons une légère différence entre les moyennes annuelles des premières pontes complètes. Celles-ci sont comprises entre 4.41 œufs par nid (en 1977) et 4.78 (en 1974). De semblables résultats ont été obtenus en Belgique (Herroellen 1957) avec une fourchette allant de 4,39 à 4,74 œufs par nid, au Danemark (Möllen 1974) avec une moyenne é 4,75 œufs par nid, et enfin en France Hémmer et al. 1979) avec une moyenne « française» de 4,64 œufs par nid.

En revanche, en Anjou (Gys et Commer 1978), l'importance moyenne des permières pontes est sensiblement inférieure 4,31 œufs, de même qu'ne Bavière (Buxnon 1940) : 4 œufs, Par ailleurs, les travaux conduits par Löhnl et Gütschen (1973) dans le Bade-Württemberg montrent que les moyennes annuelles varient entre 4,7 et 5 œufs par nid, valeurs supérieures à celles relevées en Scine-et-Marne.

- 2) Seconde nichée: L'importance des pontes complètes en seconde nichée a une valeur moyenne annuelle comprise entre 3,92 curfs par nidit (n. 1976) et 4,56 (en. 1976). Ces valeurs sont proches de celles que rapporte Múslans (op. cit.) mais, en général, supérieures à celles que les auleurs cités précédemment mentonnent. Les couples ayant effectué avec succès une première nichée et, pour certains, une nichée de remplacement suite à la destruction de la première, entreprenanet une seconde nichée dans une proportion variant, selon les années, entre 52,89 % et 69,53 % (fabl. 2).
- A titre comparatif, les études conduites à l'étranger montrent que rette proportion varie de 60 % à 95 % en Allemagne, de (39 %) 75,55 % à 87,76 % au Danemark et de 67 % à 76 % en Pologne.

TABLEAU 1. Fécondité, réussite des différentes nichées et productivité annuelle majeure

		lère	pichée					2	ène nic	hée			1		Sène z	ichée			1	
	Combre de copica sutras	il d'oeufs/nig	M de poussins à l'envoloni	Taux de mortalité des oruïs (5)	Taux de mortalité des poussuns (5)	Taux de réussite global de la (4) lère michée	Nombre de couples nuchant une seconde fois	Ñ d'oeufs/nid	H de poussins à l'emol/nid	Truck de mortalité des ceufs (%)	TRUX de mortalité des poussins (1)	Thurx do réussite global de la (1) 2ème pubble	Nombre de couples nachant une trousième fois	H d'oeufs/nid	H de poussuns à l'envol/nid	Taux de mortalité des peifs	Taux de portalité des poussins	Thur de recisite global de la Non hichée	Thur semmel de réussite	Nombre movem de poussuns produits par comple
1974	718	4,78	3,94	13,36	4,71	81,93	149	4,44	3,79	11,32	7,31	85,37	0	_					83,19	6,37
1975	216	4,55	3,83	16,81	4,46	78,73	148	4,56	3,83	10,40	8,68	80,92	14	4,14	3,78	8,62	0	91,38	79,97	6,71
1976	259	4,54	3,61	16,28	9,71	74,01	137	3,92	3,32	8,34	9,23	82,43	5	3,40	2	41,17	0	₹8,8₹	76,40	5,41
1977	267	4,41	3,76	15,83	7,26	76,91	159	4,22	3,52	11,10	7,00	81,90	5	3,40	3	11,76	0	88,24	78,70	5,92
1978	317	4,52	3,48	17,91	14,48	67,61	188	4,41	3,73	11,80	4,41	83,79	3	4,66	3,66	21,42	0	78,58	73,12	5,74
979	`56	4,63	4,27	12,79	7,78	79,43	178	4,21	3 56	9,07	7,62	83,30	4	3,25	3	7,69	0	92,31	80,88	6,74

TABLEAU 2, - Fréquences des pontes normales et des pontes de remplacement.

Années	19:	re niché	a	28me z	nichée	3êne	n.chfe	PFSUR	f armuel	
	harbre de couples suivis	Nombre de n'is contenant une première ponte de remplacement	Nombre de m ds contenant Life decred, price o remplacement	Nomble 1. couples eitectuare	Nombre de mids one ponte de rempiationen	Acebre do cuples estections	Nombre de plus contenant	S des copies (f.m. smt L	Troising on the sector that the	Rena riques
19 4	238	10	I	149	0	٦	0	62,60	0	temps pluvicas
1975	516	17	I	148	6	14	0	68,51	6.48	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
1976	259	20	0	137	3	5	0	52,89	1,93	année très sèche
1927	26	27		150	5		0	50,55	1,87	
1978	317	4.6	2	188	2	3	0	59,30	0,84	
1979	256	23	2	178	3	4	0	69,53	1,56	

3) Troisième nichée: Une troisième nichée est généralement entreprise, mais souvent par un nombre très limité de couples (0.94 % à 6.48 % de l'effectif nicheur). L'importance moyenne de ces pontes se situe entre 3.25 et 4.66 œufs par nid. L'absence de troisième ponte en 1974 pourrait être la conséquence conjuguée d'un retardement du début de la reproduction au printemps dû au mauvais temps et aux conditions atmosphériques particulièrement défavorables qui ont marqué la fin de l'été.

#### Succès des nichées

La comparaison des taux de succès à l'envol (en référence au nombre d'eufs pondus) entre les 3 nichées d'une même année montre que les secondes réussissent mieux que les premières. Ce fait a déjà été mis en évidence pour Buxxon, Gys et Coranza, Lörrat, et GUTSCHER (op. cl.f.) et SAMUEL (1971). En 1975, 1977 et 1979, le succès des troisièmes nichée dépasse celui des secondes, mais il prend des valeurs inférieures en 1976 et 1978 pour des raisons climatiques. L'augmentation du succès de la reproduction au cours d'une saison s'explique par une baisse marquée de la pression qu'exercent à la fois tant les prédateurs de l'Hirondelle, de ses œuis et de ses poussins, tel le Lérot, que le Moineau domestique

TABLEAU 3. -- Fréquences des causes d'anéantissement des nichées.

	Moineau domestique (Passer domesticus)	Lévot (Elyosis quercinus)	Chat domestique (Felis catus)	Fours (Martes foins)	Parandelle de femêtre (Delachon urbaca)	Confirts intra-spécifiques	Ferneture du local de midification	Abandon pour départ en nigration	Traitements chumques agricoles	Fort de 11,m ou des deux conjoints	Intempéries	Cause andéterminées	TOTAL
1973	53 1	13 1				14 %						20 1	100 %
1974	45 \$	11 %	3 1				6 1	6 1	10 %	3.3	6.5	10 %	100 1
1975	41.1	13 \$					7.1	7 \$		3 1	5 1	24 \$	100 1
1976	22 \$	39 1	-				4.5	2 1		2 1	16 1	15.3	100 1
1977	21 1	30 \$	4.5	2 %	2 %	4.5	2 \$			2 1	4.1	Z9 1	100 1
1978	37 1	8 5			2 %	1.5					10 5	21 \$	100 1
1979	16 %	19 %	2 1	4.5	2 1	4.5	18 1	4 1		4.5		27 \$	100
toutes années confonduc	30 %	20 \$	11	1.5	1.5	2 1	9.8	11	1 1	1 5	11.3	24 %	100 1

responsable de nombreuses confiscations de nids (tabl. 3). Ces considérations rejoignent, du reste, celles formulées par Adams (1957) qui, en Grande-Bretagne, constata le même phénomène.

Scion les années, le taux annuel de réussite des nichées oscille entre 73,12 % et 83,19 %, amplitude de variation qui, somme toute, n'est pas excessive. Ces résultais coîncident avec ceux que d'autres chercheurs unropéens oni publiés: 76,3 % en Grande-Bretagne (McGinny et Cahar 1978), 77,46 % en Anjou (Gres et Coahstan op. cit.), 80,58 % en Bavètre (BUXTON op. cit.). En Grande Bretagne, Adams (op. cit.), lors de travaux moins récents, trouvait, quant à bij, un taux de réussite plus faible : 71,9 %.

# LES PONTES DE REMPLACEMENT

Les tableaux 3 et 4 montrent qu'en cas de destruction complète d'une ponte ou d'une nichée, l'Hirondelle rustique entreprend une ponte de remplacement qui, si elle est à son tour détruite, peut à l'occasion faire l'objet une troisième tentative de nudlification. La propension des Hirondelles à remplacer une première ponte ou nichée détruite varie selon les années dans des proportions s'établissant entre 52 % (en 1976) et 80 %. La basse valeur observée en 1976 résulte de la difficulté que rencontraient les oiseaux à recueillir de la boue en raison de la très forte sécheresse. Il est à remarquer que lorsque la nichée de remplacement réussit, elle n'est suivie d'une seconde ponte que dans de très faibles proportions (2.5 à 11% des cas).

Lorsque la seconde ponte ou nichée est détruite, les couples nicheurs ne la compensent que dans une moindre proportion (entre 15 et 46 % seulement).

# LA PRODUCTIVITÉ ANNUELLE

En remarque préalable, je précise qu'ont été considérés nicheurs tous les couples qui ont entrepris de nidifier, quel que soit le résultat de leur entreprise. La productivité annuelle moyenne par couple nicheur est comprise entre 5,41 et 6,74 poussins selon les années: résultats montrant une relative stabilité numérque. Kuzhak (1967) obtient en Pologne, pour deux années d'études, des valeurs analogues puisqu'elles sont de 5,9 et 6,7 poussins produits annuellement par couple. En revanche Löhtat, et GÜTSCHER (op. cit.) rapportent pour le Bade-Württenberg une productivité moyenne supérieure, puisqu'elle varie annuellement entre 6,7 et 7,8 poussins par couple selon les années.

# FIDÉLITÉ DES COUPLES NICHEURS A LEUR SITE DE REPRODUCTION

La recapture des individus bagués initialement sur leur site de nidi fucation montre que l'Hirondelle rustique leur témoigne une remarquable idélité, Sur 424 adultes suivis pendant plusieurs années, seulement 4 d'entre eux (1 & et 3 9) ont changé de site de reproduction pendant

TABLEAU 4. - Remplacement des nichées anéantics.

ANNES	Nombre de Tères pontes ou nichées anfantier ou abandannées	Noabre de pontes de remplacement	1 de lères pontes ou richées anéanties ou abandonnées, remplacée	Nombre de portes ou nichées, non resplacées	Numbre de portes de resplacement récesies salvass d'une seconde nonte	A de portes de rempla enent 76usties sulvies d'ane seconde ponte	Mombre de Zèmes pontes ou richées andanties ou sbandonrées	Nombre de pontes de remplacement	1 de pontes ou michées aréanties ou abandonnées, remplarées	Nombre de portes ou subées non remplacées
1975	26	17	65%	9	2	7.51	15	7	465	8
1976	42	22	521	20	1	2,51	9	3	322	5
1977	40	32	80%	8	2	5 1	15	4	261	11
1978	5.5	44	80%	11	6	111	14	2	[41	12
1979	3.2	25	781	7	3	9,51	13	2	155	11
LATOT	195	140	711	5.5	14	7,13	66	18	275	48

la même année, entre la première et la seconde nichée, mais dans des limites inférieures à 1 km.

La fidélité interannuelle reste, elle aussi, très remarquable puisque 23 individus seulement (11 d et 12 9) ont abandonné leur site de reproduction initial en faveur d'un second auquel ils sont restés fidèles ensuile, ceci dans des limites inférieures à 1,5 km. Tous les autres ont été contrôlés d'année en année sur leur site initial de reproduction, soit dans une proportion de 96,5 %.

### ATTACHEMENT AU SITE NATAL DES INDIVIDUS BAGUÉS AU NID

Le tableau 5 nous montre que les mâles reviennent nicher sur des lieux proches du site natal puisque 99 % des sujets contrôlés ne s'en deloignent pas à plus de 5 km. Les femelles se dispersent davantage, dans un rayon maximum établi de 28 km, et peut-être au delà. Du reste, le nombre des contrôles qu'elles occasionnent sur mon secteur d'étude est quatre fois moins élevé qu'en ce qui concerne les mâles.

#### SEX-BATIO CHEZ LES JEUNES A L'ENVOL

La détermination du sexe des poussins totalement emplumés a ététeur possible, quoique parfois délicate, par l'examen de l'étendue de la bavette sombre. La vérification des critères retenus par le contrôle des individus ayant atteint leur maturité sexuelle révèle cependant qu'elle ne présente pas une totale fisibilité.

TABLEAU 5. — Eloignement, par rapport au lieu de naissance, du 1º site de nidification des Hirondelles rustiques baguées au stade de poussins.

	:		MALE	\$		FE	MELL	E S
Distance on Res		Nombre observé		\$	. 0	ionbre bservi <sup>c</sup>	-	1
0	:	55		19,3	-	s	-	7
0-1	:	30	Ė	10,5		3		4
1-2		108	:	37,9	:	12	:	17
2-3		62	:	21,8		12	:	17
3-4		14		5		11	- :	10
4.5		15	_ :	4,5	:	9	:	13
5 6		2	-	0,7		3		4,25
b- "		1		0,3	:	3		4,25
7.8						2	:	3
8 9			-			3	:	4,25
S-10	:		:		:	0	:	0
10-11	. :		:		:	1		1,5
11-12			-			0	-	0
12-13					:	z	:	3
14-15	:		_:_		:	3	. : `	4,25
+15	-					1	:	1,5
TOTAL	:	285	- :	100 \$	:	70	:	100 \$

Ainsi. en 1978, un échantillon de 276 poussins comprend 46 % de mâles et 54 % de femelles selon les critères utilisés. Il s'avère au contrôle ullérieur que 15 % des mâles et 31 % des femelles capturés sont incorrectement déterminés. En conséquence le sex-ratio après correction devient 55 % de mâles et 45 % de femelles.

### DYNAMIQUE DE LA POPULATION

# 1) Evolution des effectifs nicheurs entre 1963 et 1979

A partir de 1903, cinq localités comprises dans l'actuel périmètre d'étude ont été régulèrement suivies. Initialement, elles regroupaient un effectif de 55 couples nicheurs. En 1973 trois couples seulement y subsistaient. Depuis, l'effectif tend à augmenter, atteignant sept couples en 1979. Les raisons de l'effondrement spectaculaire de la population de ces sites sont, de loute évidence, liées à une profonde réorientation de la politique agricole locale. Jusqu'en 1985, les agriculteurs réservaient une large place à l'élevage des bovins et tout particulièrement des vaches laitières, ainsi qu'à celui des porcins. Le démantèlement quasi général du cheptel des bovins et des porcins intervenu entre 1985 et 1970 a provoqué une détérioration de la viabilité des sites de nidification occupés par les Hirondelles. Dans de nombreux cas, le changement de vocation des bâtiments réservés auparavant à l'élevage (étables, porcheries) a rendu ceux-ci inaccessibles aux Hirondelles. à la suite de leur

TABLEAU 6. · Evolution interannuelle des effectifs nicheurs sur le secteur

Anote	. [ev	ectif observé primé en couples	. Effect	tif potent.el ti umé en couples)	epor 1 da
1977	:	183		587	
1073		223			
1974		240			
19.5	-	233	:		
19.5		363	:	"	
1977		230	1	*	
1978	:	330	:	**	
1979		283	-		

fermeture ou de leur transformation. Entre 1972 et 1979, l'effectif des couples nicheurs sur mon secteur d'étude s'est sensiblement accru au rythme moyen de 7,5 % par an (tabl. 6). De 183 couples nicheurs recensés en 1972, la population passe à 283 couples en 1979, après avoir culminé en 1978 avec 320 couples. Il est à remarquer que l'effectif potentiel théorique, porté à 587 couples, relève d'une estimation calculée en fonction de la densité moyenne des couples sur les lieux occupés et du nombre de bâtiments, désertés ou non, restés accessibles aux Hivondelles.

La progression de l'effectif des nicheurs, durant les huit dernières années, lasse entrevoir que la population, après avoir connu une phase très critique avant 1972, trouve maintenant des conditions favorables à sa restauration. Elle reste cependant très inférieure à son niveau démographique théorique.

L'hypothèse qu'un événement catastrophique supplémentaire, inter-

venu en 1969 au moment de la migration transsaharienne prénuptiale, ait gravement affecté les contingents d'Hirondelles rustiques, pourrait être retenue. Nous savons que les effectifs nicheurs de Hitiondelle de rivage. (Riparia riparia), du Rougequeue à front blanc (Phoenicurus phoenicurus), du Phragmite des joncs (Aerocephalus schoenobenus), des Fauvettes grisette (Sylvia communis) et des jardins (Sylvia borin) et de la Bergeronnette printanière (Molaccille Hava) ont été sévèrement touchés en Europe occidentale en 1969 (Winstrakley et al. 1974). Les conditions atmosphériques irès défavorables au Sabel et au Sahara durant les mois de mars et avril 1969 pourraient en être la cause. Nous pouvons donc raisonnablement penser que les Hirondelles rustiques en aient également souffert.

La régression très marquée du nombre des Hirondelles rustiques baguées en France au cours de l'année 1969, sans cause pratique et climatique particulière dans notre pays, vient à l'appu de cette hypothèse tits. 3). Faisons remarquer à ce propos que le développement général



Fig. 3. — Evolution du nombre des Hirondelles rustiques haguées en France de 1962 à 1978. En abscisse: année de haguage; en ordonnée: nombre en millers.

Jes bilans de haguage relatifs à l'Hirondelle rustique s'explique avant lout par la politique stimulante pratiquée par le C.R.B.P.O. dans le cadre de ses programmes de recherches, et non par un accroissement spectaculaire de la population française d'hirondelles.

# 2) Estimation de la survie des Hirondelles rustiques

L'estimation de la survie des Hirondelles rustiques haguées, tant au alle de poussin qu'à celui de nicheur, a été calculée à partir des respitures faites d'année en année. Malgré toute l'attention et les efforts deployés pour la recapture ou les contrôles visuels, l'identité de la douité des individus nicheurs n'a pu être complètement établie chaque d'année. Les oiseaux adultes ayant fait l'objet de plusieurs recaptures sont

susceptibles de manifester la plus grande méfiance à l'égard de l'observateur et plus encore du bagueur et de ses filets, et ainsi échapper au contrôle. De ce fait, les estimations de survie, énoncées ici, constituent très vraisemblablement des valeurs minimales.

### Survie des poussins à l'envol.

Avant de s'engager plus avant dans l'énoncé des résultats, une remarque très importante s'impose. Elle concerne l'âge des individus nichant pour la première fois. Si l'Hirondelle rustique est reconnue physiologiquement apte à se reproduire dès l'âge d'un an, les résultais que j'obtiens pour les recaptures montrent qu'une proportion non nésil geable d'individus n'apparaît pour se reproduire qu'à l'âge de 2 ans. Cette particularité, déjà énoncée par Hésexu et al. (op, ctil) en ce qui concerne la population d'Hirondelles rustiques françaises, se retrouve donc confirmée dans le cas particulier de celles de Seine-et-Marro.

C'est ainsi que, selon les années, de 15 à 35 % des individus que je devrais contrôler à l'âge d'un an ne le sont qu'à l'âge de deux L'hypothèse consistant à considérer ces oiseaux présents et inemployés dès l'âge d'un an dans la région où ils ne se reproduisent que l'année suivante, paraît difficile à admettre. Ils ne manqueraient pas, en effet, de se mèler aux populations nicheuses, donc de s'y faire remarquer où contrôler. Par ailieurs, d'amples opérations de baguage étant conduites dans les dortoirs estivaux de ma région et ailleurs en France, une partie de ces individus inemployés se feralent reprendre s'ils étaient présents que ce soit sur les heux même de leur future nidification, dans le voisinage ou encore dans d'autres régions.

Nous pouvons donc raisonnablement supposer que ces oiseaux estivent ailleurs. Les observations estivales d'Hirondelles rustiques faites en Afrique occidentale (Sénégal, Mauritane, Mail) tendralent à démontrer que cet « ailleurs » se situe au sud du Sahara (Monel et Roux 1966. LAMAGERE comm. pers.).

En raison de l'installation des jeunes reproducteurs sur des sales plus ou moins éloignés de leur lieu de naissance, le nombre des individus contrôlés ne représente qu'une certaine proportion des oiseaux ayant réellement survéen (ef. tabl. 5).

Pour estimer la survie des Hirondelles, entre le moment où elles quittent le nid et leur retour à l'âge d'un an, deux méthodes différentes peuvent être utilisées.

La première consiste à prendre pour hypothèse que le sex-ratio à l'evol est équilibré, ce qui dans la réalité n'est pas tout à fait le cus- et que la survie des mâles et des femelles est identique. Notre raisonnement va donc se fonder sur les résultais de la recapture des jeunes mâles. Considérant que les mâles sont les plus fiédèles à leur site natal-puisqu'ils ne s'en éloignent pas à plus de 5 km. Jeur nombre théorique au moment du retour à l'âge d'un an sera estimé en introduisant un indice de correction au nombre des contrôles réellement obtenus, indicé de labil pour chaque localité de baguage et fonction de sa position par

rapport aux limites du secteur d'étude. Par cette méthode, le taux de survie obtenu n'est que de 9.2~%.

Si, en revanche, nous considérons que les individus contrôlés seulement à l'âge de 2 ans sont cependant présents, dès l'âge d'un an, pour se reproduire ou non mais échappent au contrôle, le taux de surres se trouverant porté à 12 % de la population initiale de jeunes individus.

La seconde méthode a pour hypothèse de base que la productivité moyenne annuelle sur le secteur étudié et la densité de population ne soient pas différentes de celles des régions avoisinantes, que la même tendance à l'expanson démographique moyenne y est de 7.5 % par an. Par conséquent l'e émigration = en faveur de ces zones voisines est compensée par une « immigration » équivalente. Sous cette hypothèse, tous les individus nicheurs dont l'âge reconnu est d'un an (par examen du plumage) sont assimilés aux survivants de la cohorte des jeunes envolés sur le secteur d'etude l'anné précédente.

On obtient alors un faux de survie, en première année, de 13 %. St. par ailleurs, nous considérons que les Hirondelles baguées ou non apparaissant à l'âge de 2 ans pour nicher, sont en fait présentes des l'âge d'un an, mais sans avoir fait l'objet de capture ou contrôle, le taux le survie atteindrait 2 de.

# ESTIMATION DE LA SURVIE DES HIRONDELLES RUSTIQUES BAGUÉES AU NID APRÈS L'AGE D'UN AN

L'estimation de la survie des Hirondelles entre l'âge de 1 et 2 ans ne serait que de 32 %, si nous considérons uniquement la cohorte des individus qui, dès l'âge d'un an, sont venus se reproduire. En revanche, si les oiseaux contrôlés seulement à partir de l'âge de 2 ans sont considérés présents en Seine et Marne dès l'âge d'un an, nous obtiendrions un taux de survie entre 1 et 2 ans s'étyeant à 53 %.

Cette valeur doit bien entendu être considérée avec d'infinies réserves car elle optimise très fortement la survie.

Entre l'âge de 2 et 3 ans, le taux de survie s'établit à 45 %. Entre 3 et 4 ans, il atteint 49 % pour chuter ensuite à 13 % entre 4 et 5 ans. Quant aux Hirondelles appartenant à la cohorte des nicheurs contrôlés pour la première fois à l'âge de 2 ans, leur survie entre 2 et 3 ans est de 40 %.

# SURVIE DES HIRONDELLES BUSTIQUES NICHEUSES D'AGE INCONNU

Les Hirondelles que nous considérons ici sont des individus nicheurs de tous âges ne porlant pas encore de bague au moment de leur première capture. En réalité, l'examen altenif du plumage permet de déceler Parmi elles une forte proportion d'individus âgés d'un an.

### Survie movenne entre

HIL	13 C	2112	5	cutte					
-	0	et	1	an	après	le	baguage	:	33 %
							baguage	:	50 %
	2	et	3	ans	après	le	bagua <sub>b</sub> e	:	36 %
	3	et	4	ans	après	le	baguage	:	16 %
	-		12	4-	4 enc	on	ole le hornore		97.05

### Longévité

Un seul individu de sexe mâle, bagué au nid, a atteint l'âge réel de 6 ans. Trois autres Hirondelles deux fent/les et un mâle bagues alors qu'ils etaient déjà reproducteurs. Âges, par conséquent d'au moins un an. ont été contrôlés jusqu'à l'âge de 6 ans au moins,

Pyramide des ages des Hirondelles rustiques reproductrices contrôlées en 1979

La figure 4 (A et B) constitue un cliché de la structure d'âge de la population nicheuse en 1979.

Elle suggère quelques particularités intéressantes :

 les graphiques A et B montrent que la population des femelles est plus jeune que celle des mâles;

 aucune femelle ne dépasse l'âge réel de 4 ans (A) ou l'âge minimal de 5 ans (B);

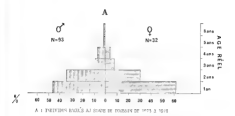
la faible d.fférence de proportion entre les mâles dont l'âge réel est un et deux ans (A) conforte l'opinion d'un premier retour, pour certains, sur les lieux de reproduction, seulement à l'âge de deux ans ; ce fait serait moins sensible dans le cas des femelles;

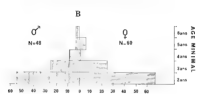
 sur le graphique B, la forte disproportion entre les femelles de 4 et 5 ans n'appelle pour le moment aucune explication ou hypothese.

#### DISCUSSION

Sì, sur l'ensemble des six années d'etude, la fécondité des Hirondelles que la seconde ponte, nous remarquons que les premières nichees subissent avec le plus d'intensité les pressions de sélection excrées par le milieu et le climat. Leurs taux de succès varent, selon les années entre 67,6 % et 81,93 % En revanche, les secondes nichées se déroulent avec heaucoup plus de succès et cet d'une manière plus constanté.

En cas d'échec, les Hirondelles compensent la perte de ponte ou de nichée par une ponte de remplacement; ceci explique une productivité





B : INPLVIES REPROPUCTEURS D ÂCE INCOMELAU MEMENT DU BARRINGE MARCHÉS e 1973 à 1978

Fig. 4. · Pyramides des âges des Hirondelles rustiques reproductrices contrôlées en 1979.

moyenne interannuelle d'une amplitude de variation relativement réduite. Les paramètres liés à l'émigration et l'immigration des jeunes repro ducteurs n'élant que très partiellement maîtrisés, les estimations de survie des Hirondelles custiques, durant leur première annee d'existence, se révelent deiteates à établir. De plus, la mise ne évalence d'un contingent d'individus ne nidifiant qu'à partir de l'âge de deux ans induit dans le calcul des évaluations plus de complexité.

Bien que la superficie du secteur d'étude soit importante (94 km²), elle ne permet pas de maîtriser totalement les paramètres d'émigration. Ainsi les aspects démographiques de cette population d'Hirondelles n'apparaissent que derrière le flou d'une approximation.

En outre, un certain nombre de blais inhérents à la méthode et aux comportements de l'espèce sont introduits.

Il est notamment exclu de prétendre au contrôle exhaustif de la totalité des oiseaux nicheurs, même lorsque la « pression » de capture est élevée et que la probabilité de contrôler un oiseau biqué avoisine I. Dans le cas de ce travail, les valeurs annuelles de la probabilité de contrôle exclignent parte exclusive sur sur la contrôle exclignent parte exclusive sur la contrôle exclusive sur

L'évaluation de la survie des Hirondelles, au cours de leur première année d'existence, ne peut être clairement établie, Les deux méthodes énoncées ici, bien que placées sous des hypothèses probables, débouchent sur des résultats discordants et des valeurs très faibles. Dans le premier cas 9.2 % des noussins à l'envol reviennent nicher des l'année suivante. dans le second cas la proportion de survivants s'élève à 13 %. L'existence d'un contingent resté en « réserve » et constitué d'oiscaux âgés d'un an ne nichant qu'à partir de l'âge de deux ans, constitue une donnée biologique importante que seuls Hémery et al. (op. cit.) avaient susqu'ici décelée. D'après mes estimations, ce contingent d'oiseaux représente approximativement 10 % de l'effectif des nicheurs. Ce « volant » de population que l'on suppose estiver en Afrique, en échappant aux sélections de la migration et ainsi augmentant peut-être sa survie, permettrait à une nonulation nicheuse de se restaurer plus rapidement si elle était frappée par les rigueurs climatiques, tant pendant sa migration qu'au cours de son séjour européen.

Häsnar et al. (op. etl.) considèrent que les effectifs peuvent être states avec une productivité annuelle moyenne de 4,42 jeunes à l'envol par couple, sous l'hypothèse d'une survie de 26,4% durant la première année d'existence, de 30,7% au cours de la seconde année et de 37 du delà. Henvy (1972), considérant les différents paramètres de productivité et de survie des Hirondelles rustiques américaines, estime quant à ul que la population est en mesure de se maintenir à un niveau stable si chaque couple produit annuellement 5,97 poussins à l'envol, sachant que la mortalité jusqu'à l'âge d'un an attenit 8,5,7% puis se stabilisé que la mortalité jusqu'à l'âge d'un an attenit 8,5,7% puis se stabilisé

ultérieurement à 42.7 % par an.

Dans le cas des Hirondelles étudiées en Senne-et-Marne, la stabilité el la population pourrait être atteinte avec une productivité annuelle movenne de 6 poussins par couple nicheur en se fondant sur les survives estimées, mais à condition que 17,7 % de la population de jeunes initialement à l'envol survivent à l'âge d'un an pour se reproduire d'u'un second contingent reproducteur à l'êge de deux ans soit constitue par 3,3 % de la population initiale de jeunes. Constatant que nos estimations de survie des Hirondelles aduttes ne dépassent jamais 50 % tant en ce qui concerne celles dont l'âge est précisément connu que celles dont il est minimum (âge inconnu au moment du baguage) ch. par ailleurs, que la fidélité des adultes à leur site de nidification est bien établie, nous pouvons admettre que ces valeurs de survie sont sous estimées. Il est cependant peu probable qu'elles le soent fortement.

Dans ces conditions, la stabilité démographique n'est possible qu'en admettant une plus forte sous-estimation de nos valeurs de survix e<sup>20</sup> première année ce qui est tout à fait probable, et d'autant plus dans le cas de cette population dont les effectifs augmentent progressivement

Enfin, on ne peut écarter non plus la possibilité d'un recrutement de reproducteurs nés à l'extérieur du périmètre d'étude où la densité de population pourrait être éventuellement plus forte.

En conclusion, les valeurs de survie que nous trouvons ici nous paraissent d'autant plus sous estimées que les effectifs de notre population croissent en movenne de 7.5 % par an. La survie au cours de la première année d'existence des Hirondelles est selon toute vraisemblance la plus fortement sous-estimée

### BEMERCIEMENTS

Je tiens à témoigner ma gratitude a Robert-Daniel Etchécopan, Directeur du C.R.M.M.O., et à Francis Roux, Directeur du C.R.B.P.O., pour m'avoir accordé le temps de conduire cette étude.

Je remercie très vivement Christian Enano qui, avec toujours beaucoup de gentillesse et d'amitié, m'a fait bénéficier de ses précieux conseils et suggestions, ainsi que Georges Hémery pour l'aige apportée dans le traitement des gonnées.

### SUMMARY

During 7 years (1973 to 1979) the study concentrated on the reproductive biology and dynamics of a population of Swallows (Hirundo rustica) in a geographic area of 94 km2 comprising 35 localities.

The average clutch-size fluctuates in this population between 4.41 and 4.78 eggs for the first one, 3.92 and 4.56 eggs for the second, and, finally, 3.25 and 4.66 eggs for the third. Depending upon the years, between 52.89 and 69.53 % of the pairs lav a second clutch, and 0 94 % to 6.48 % undertake a third

First broods are less successful than second ones. For the whole, the annual rate of success varies from 73.12 % to 83.19 %. Each pair produces an average of 5.41 to 6.74 chicks per year, 966 % of the adults studied are faithful to their reproduction site.

The young male Swallows settle for nesting in a radius of 5 kms around

the hirthplace, the females are more dispersed.

The Swallow population, after having decreased before 1972, has increased 75 % per year since 1973. A proportion estimated at 10 % of the fledgling population does not return to nest until two years of age. The survival rate of the young does not seem to exceed 20 % the first

year, it increases to 45 % hetween one and two years, reaches 49 % between two and three years, then decreases to 13 %.

Rather similar survival rates are found for the birds ringed a the reproductive stage A critical examination of the values implies a low underevaluation as concerns the birds more than one year old, but a higher one for the class of birds less than one year old.

### BEFERENCES

ADAMS, L.E G. (1957). - Nest records of the Swallow. Bird Study, 4; 28-33. BUXTON, E.J.M. (1946). - Fertility and mortality in the nest of Swallows. Brit. Birds, 39 · 73 76.

CHRISTIENSEN, P.V. (1975). - Bestandsstorrelse og ungeproduktion hos en nordsjaellandsk bestand af Landsvale, Hirundo rustica, 1970 (1968 1974). Dansk Orn. Foren, Tidsskr., 69: 19-29.

Gys. M. et Cormies, J.P. (1978). - Biologie de la reproduction chez Hirundo rustica en Maine et-Loire en 1976. Gr. Angevin d'Et. Ornith., 22 : 29-34 HÉMBRY, G., NICOLAU-GUILLAUMET, P., et THIBAULT, J.C. (1979). - Etude de la dynamique des populations françaises d'Hirondelles de cheminée (Hirundo rustica) de 1956 à 1973, L'Oiseau et R.F.O., 49 : 213-230,

HENNY, C.J. (1972). An analysis of population dynamics of selected avian species, Barn Swallow: 47-49, U.S. Bureau of Sport Fisheries and Wildlife, Wildlife Res. Rep. 1, Washington, D.C. Over de broed biologie van de Boerenswaluw, Hirando HERROELEN, P. (1957).

rustica L. Gerfaut. 47: 115-126, 265-278.

KUZNIAR, S. (1967). Obserwacje nad biologia okresu legowego dymowki-

Hirundo rustica L. Acta Ornit., 10: 177 211. Löhrl, H., et Gütscher, H. (1973). Zur Brutökologie der Rauchschwalbe

(Hirundo rustica) in einem Südwestdeutschen Dorf, J. Orn., 114: 399-416 Mc Ginn, D.B., et Clark, H. (1978). - Some measurements of Swallow breeding biology in Lowland Scotland. Bird Study, 25: 109 118.

MOLLER, A.P. (1974) Bestandstaethed og ungeproduktion hos en bestand af Landvale Hirundo rustica (L.) 1971 1973, Dansk Orn. Foren, Tidssky,

68 : 81-86. Morel, G., et Roux, F. (1966). Les migrations paléarctiques au Sénégal, II. Passereaux et synthèse générale. Terre et Vie, 20: 143 176.

Samuel, D.E. (1971). - The breeding biology of Barn and Cliff Swallows in

West Virginia. Wilson Bull., 83: 284-301
WINSTANDLEY, D.R., SPENCER, R., et WILLIAMSON, K. (1974). Where have all the White-throats gone ? Bird Study, 21: 1 16.

YRATMAN, L. (1971). - Histoire des oiseaux d'Europe. Bordas, Paris,

Centre de Recherches sur la Biologie des Populations d'Oiseaux (Muséum National d'Histoire Naturelle), 55, rue Buffon, 75005 Paris.

# Dynamique de la reproduction de la Linotte mélodieuse (Acanthis cannabina) sur une lande bretonne

(Résumé)

# par Marie-Christine EYBERT

Une population de Linotte mélodieuse (Acanthis cannabina) a été étuduée sur une lande moyenne à Paimpont pendant cinq années consé cutives de 1973 à 1977.

Cette lande se caractérise par des ajones (Ulex europaeus) épars et lauts d'environ un mètre. Les nils ont été systématiquement recherchés sur une surface d'environ deux hectares. Les deux dernières saisons de reproduction ont présente des particularités intéressantes, dont une est due en 1976 au printemps précoce et de grande séchereses. Celui-ci a entrainé de nombreux incendies qui ont détruit la grande majorité des andes avoisnantes si bien qu'au printemps suivant la lande a été le refuge d'un grand nombre de couples comme l'indique le tableau ci-dessous :

	1973	1974	1975	1976	1977
Nombre de couples nicheurs	25	20	18	40	69

Cette étude laisse apparaître une certaine stabilité du taux de réus site total. Il évolue entre 40 et 50 %. C'est pourquoi, nous noumes interessé aux facteurs qui influencent les fluctuations de cette population.

### FACTEURS ABIOTIQUES

La position géograph-que influence les dates de ponte ainsi que le nombre d'œuis par ponte. A Paimpont, les maxima de ponte se situent entre le 22 avril et le 8 mai pour la première couvée et entre le 1" et le 9 juin pour la seconde. Ces dates sont en avance de 8 à 15 jours vir l'est de la France, l'Allemagne et l'Angletrre et de trois semaines

L'Oiseau et R.F.O., V. 50, 1980, nº 3 4.

sur celles de la région de Moscou. Le nombre d'œufs par ponte est de 4,38. Il est inférieur à cœu de l'est de la France, d'Angleterre et d'Allemagne. Ainsi, les Linottes nordiques ont un taux de fecondité accru par rapport aux populations bretonnes. Les facteurs climatiques ont une influence directe par l'intermédiaire de l'éclairement et de la température (taille de la seconde couvée plus forte, incubation et élevage des jeunes au nid plus courr) ainsi que par la pluviosité et l'ensoleillement qu. favorisent ou non le taux de réussite des couvées.

### FACTEURS BIOTIQUES

Ils apparaissent de deux ordres : ceux liés à la végétation, ceux dépendant de la densité de la population.

L'impact de la végétation se manifeste de deux façons: directement par les possibilités d'emplacement de nid et vecondairement par la production en graines des plantes des secteurs proches de la lande. Les nids ont une hauteur moyenne comprise entre 36.3 cm et 40.5 cm. Les buissons qui les abritent ont entre 74,2 et 80,2 cm. Il apparaît que la Linotte adapte la hauteur de son nid au buisson choust, essentiellement première couvée; cerc tant que la densite de population n'attenti pas un seuil limite où les couples sont alors contraints de construire dans des sites moins favorables L'adaptation du nid au support semble par ailleurs être une forme de lutte contre la prédation : les nids réussis sont situés à mi-hauteur de la touffe et les nids situés en dehors de ces limites subriacient préférentiellement une prédation. Un choix judices de l'implantation des nids est donc un moyen d'amélioration du taux de natalité

La quantité de graines produites influence le taux de réussite des couvées. Un ajustement se réalise entre la quantité de nourriture disponible et la réussite des couvées (meilleur rendement des deuxièmes couvées en 1973-74-75-77 et de la première en 1976, en correlation avec son printemps précoce).

— Facteurs dépendant de la densité. On sait que le taux de croissance d'une population diminue avec l'augmentation de sa densité. Ceci est particulièrement net en 1977. La Linotte limite la taille de sa population par le biais du comportement territorial reflété par le mod. de distribution de cette espèce. La méthode du « plus proche voisin» permet d'étudier la répartition de la Linotte sur la lande. Ainsi, aux années de faible densité correspond une distribution au hasard des Linottes Cette dernière se transforme en distribution un.forme (1976-1977) lorsque la densité augmente fortement. L'augmentation de la densité des couples a eu pour conséquence de régulariser la distribution des nids sous l'effet

d'une competition intense. Ce phenomène est confirmé par le calcul de la distance moyenne entre les nids, qui en 1977, est significativement pius petile que les autres amées. On peut admettre que la valeur (13.5 m) trouvée en début de saison en 1977 est la plus petile limite admise entre les nids de deux couples de Linotte. L'évolution de la densité de population influe également sur le nombre d'abandons de nids et sur la stéril: té des œufs. La croissance de la taille de la population, en augmentant les interactions territoriales inter-individuelles, provoque des abandons de nids plus fréquents et crée des troubles physiologiques qui entraînent une diminution de la févondité.

La prédation fait également partie du système régulateur de la densité de population. Elle détruit environ 32 % des œufs pondus et s'exerce au cours de l'incubation ou de l'élevage des jeunes. La prédation exercée sur les œufs est due pour 7.7 % aux rongeurs, pour 11,5 % aux Mustelidés et pour 80,8 % aux oiseaux. La prédation exercée sur les jeunes est, sauf en 1976, plus forte en première couvée qu'en seconde. Ce phénomène apparaît comme un facteur de régulation de la population fort abondante de jeunes nés en début de saison. L'impact de cette prédation sur les œufs ou sur les jeunes varie chaque année, mais il existe une corrélation entre la prédation des œufs et celle des jeunes au cours d'une saison de midification. A une forte pression de prédation d'œufs correspond un faible prélèvement de jeunes par les prédateurs et inversement. Ainsi, la densité des proies que représentent les oisillons sortis du nid après une couvée influence le taux de prédation de la suivante et tamponne directement les variations saisonnières et annuelles du taux de natalité.

Ainsi, l'impact des différents facteurs que nous venons d'évoquer montre qu'ils agissent conjointement pour maintenir la densité de la population nicheuse de Linotte mélodieuse à un seuil optimal sur le type de lande étudié.

> Station biologique de Paimpont, 35380 Plélan le Grand.



# Insularité et démographie chez la Mésange bleue Parus caeruleus et la Mésange noire Parus ater en Corse '

par Jacques BLONDEL, Paul ISENMANN et Dominique MICHELLAND

Différentes recherches sur la structure et la dynamique des commu nautés d'oiseaux en Corse (BLONDLL et FROCHOT 1976, FERRY et al. 1976, BLONDEL 1979) ont montré un certain nombre de caractères liés à l'insuarité qui servirent de point de départ à la présente étude cune partie des résultats a déjà été présentée ailleurs, cf. BLONDEL et ISENMANN 1979) : 1°) dans une vieille forêt proche d'un état de maturité climacique, le pruplement d'oiseaux insulaires est appauvri par rapport a son homologue continental (18 espèces en Corse contre 23 en Provence); 2°) malgré cet appauvrissement, les densités réalisées par l'ensemble des espèces sont supérieures dans la forêt insulaire à ce qu'elles sont dans son homologue continental (64.1 couples par 10 ha contre 60,9, soit des den sités spécifiques moyennes de 3.6 (64.1/18) couples par espèce sur l'île et 2,6 (60,9/23) sur le continent (phénomène de compensation des densités); 3°) on remarque l'absence sur l'île des espèces incapables de construire des populations abondantes ce qui se concrétise par l'absence, dans le cas des mésanges, de la Mésange huppée (Parus cristatus) et de de la Mésange nonnette (Parus palustris) ; 4°) l'analyse chiffrée de la distribution des espèces le long des gradients de structure de la végetation (Tableau 1) montre qu'elles occupent une gamme plus vaste de biotopes sur l'île que sur le continent (phénomène connu d'élargissement des niches). Tous ces faits d'observation s'inscrivent dans le cadre d'une stratégie de survie des populations en milieu exigu et confiné où les risques d'extinction sont, du fait de l'isolement, plus élevés que dans les milieux continentaux (BLONDEL 1979). Ceci se traduit par une optimisation de l'importance numérique des populations qui se fait au prix d'une diminution de la richesse spécifique Ces modifications des distri-

L'Oiseau et R.F.O., V. 50, 1980, nº 3-4.

<sup>·</sup> Cette étude entre dans le cadre des recherches effectuées par l'Equipe Recherches Ornithologiques Méditerranéennes et Alpestres (EROMA) de Montpellier.

TABLEAU 1. — Distribution et densité (couples par 10 ha) des Mésanges (Parus le long de deux successions écologiques en Provence et en Corse (k<sub>t</sub> = bary-centre ; AH, = amplitude d'habitat, cf. BLONDEL 1979).

PPOVE\ E										
Stades		 2	3	4		6	2	4	дн,	
Tapitons										
Purse ration					3 16	3 00	3, ""	6	ř.	
dans caeriles							.,55	7,0	1,00	
Zero, a ser							0, 8	7,70	0.7	
Parus desarates							.75	7,00	دن	
FORSE				-						
				-				***		
Stade:			3	5				. 2	· *5	
Esplices										
larger major	-	60	1,7	2 25	3,50	2,82	4,67	5,07	5,59	
Рагия саетиския			6.5	20	7,11	7.86	16,1		2,92	
						n	6.3		2,68	

butions d'abondance sur l'île suggérent l'existence d'un relâchement des pressions de compétition interspécifique et d'une accentuation des pressions de compétition intraspécifique, ces deux mécanismes antinomiques se traduisant par une dilatation de l'espace écologique occupé par chaque espèce. Comment tester cette hypothèse? Les enseignements que l'on peut tirer des travaux de van Balen (1973), Lack (1954 et 1966), Krlbs (1970 et 1971), PERRINS (1965), parmi tant d'autres sur la démographie et la régulation des populations de mésanges, nous ont conduit à aborder ce problème par le biais de celles-ci, 50 nichoirs de type Schwegler en ciment de bois (25 munis d'un trou de vol de 32 mm de diametre utilisables par toutes les espèces et 25 munis d'un trou de vol de 26 min excluant la Mésange charbonnière Parus major) ont été disposés dans la cédrate (Cedrus atlantica) du Mont Ventoux (Vaucluse) et 50, selon les mêmes normes, dans la futaie de Chênes verts (Quercus ilex) de la vallée du Fango (Haute Corse). Chaque nichoir fut régulièrement vis.le une fois par semaine pendant les quatre saisons de reproduction 1976. 1977, 1978 et 1979, ce qui nous permit de dater les différentes phases du cycle de la reproduction et de mesurer un certain nombre de para mètres démographiques. Les tableaux 2 et 3 présentent les principaux résultats acquis sur la Mésange bleue et la Mésange noire. Ils conduisent aux commentaires suivants :

1°) Le décienchement de la reproduction est beaucoup plus tardif sur l'île que sur le continent bien que la Corse soit plus méridionale que le Mont Ventoux et que, de surcroit, la région étudiée en Corse soit située à une altitude inférieure 1100 m contre 950 m). Le décalage a cte

ABLEAU 2 Paramètres démographiques et phénologie de la reproduction chez la Mésange hieue et la Mésange noire en Corse (le chiffre unique entre parenthèses désigne le nombre de cas, sauf sous «suerés de la reproduction » où il désigne le nombre total d'eufs pondus; deux chiffres entre parenthèses désignent les valeurs junties).

				The same of the sa
DIRECT	1 9"6	,977	978	479
rapident on la punta				
Farie rendess		1 5,0(4 7) 143	5,6:5=8) . 8	6,1 4-81 11
ritrus afer	5,275-61 (5)	1 5 905-7) 611;	0,3() 1) 6	5,8(5-8,461
Oate de peute de prantez ceuf				,
Paru averaline	7 nd (5' 12, 8923, 15 met)	7 mg. (34) , (30 svrti25 mt.)	20 ma. (18) (2 mai l juum)	21 ma. 12) (9 ma. 1 30,0
Prima discr	1 mm. (3) 4 4 ave.l 15 mm.	i (19 svz15 pm()	7 ma. [6, (17 evril 19 ma.	5 ma. (6) (17 avr:1-28 ma
Socias de la reproducti <i>d</i> e				
ma neerstead	82 9 (51)	1 40,2 (82)	27,7 (101)	21 0 (61)
Acros oter	. 80 1 (20)	40,3 (61)	28.9.(38)	2 80 0 (35)

'ABLEAU 3. Paramètres demographiques et phénologie de la reproduction chez la Mésange bleue et la Mésange noire au Mont Ventoux (même legende que pour le Tableau 2).

Trans up up up 15	1076	917	918	919
4 3,000	8,2 8-9) (3)	9,318-1 3 (7)	8,5(6-0, (1)	9,4 7-1 1 ,8
* eter	8 7 8-10) (4)	8,2 / 9 63	8 7,8 1 3 (7)	8 8 8- 0) (6)
e 4 posts as rem or souf				
* po-	24 avr.1 (3) 7 avr.1 7 max	22 avrs. (7) 4 avr 1-) oast	20 avril ( 1) (18 avr.l (1 pas)	1 m2, 8 (26 gyrs, 1 ma,
	8 soril 21 average	7 ave., (b, 1.4 marm-25 ave.1)	"10 avr.1 (7)	7 pvr <sub>4</sub> 1 4) 16 avril 9 svr.
ut do la reptoduon				
W % 0.62	17,0 (26)	78,5 (65)	35,5 (91)	86,7 ,751
. 47	92,6 77,	75,0 (40	86,5 (6.)	69,7 (33

le 13 à 21 jours sclon les années pour les dales moyennes de ponte du premuer œuf cher la Mésange bleue et de 18 à 27 jours chez la Mésange noire. Il n'est pas facele d'expliquer ce decalage des dates de ponte. Lach (1971) attribue ce phenomène général sur les lles à une atténuation de la périodicité saisonnière due à l'effet tampon de l'environnement marin qui tend à uniformiser et modérer le climat (ce qui est le cas en Corse). Le cycle végétatif étant moins hé à la thermo periode qu'en situation continentale, l'explosion de vie qui caractérise le premier printemps dans les écosystèmes plus nettement saisonniers serait différée, d'où une inertie de developpement plus grande sur l'île que sanction-

nerait le décalage observé. Mais il pourrait aussi resulter d'une fo.te concurrence intraspécifique qui relarderait le cycle de la reproduction. Ce retard pourrait aussi pour partie expliquer le faible nombre d'œufs pondus (cf. plus loin), de nombreuses études ayant montré que la grandeur de la ponte diminuait au cours de la assion de reproduction.

- 2°) Les deux espèces pondent moins d'œufs sur l'île que sur le continent la réduction, hautement significative (P < 0.001), étant de 2.3 à 3.5 œufs par ponte selon les années chez la Mesange noire et de 2.3 à 3.3 œufs chez la Mésange bleue (elle a même été, chez cette dernière espèce en 1979, de 3.9 œufs par rapport à des pontes dans des fornations à Chênes verts du Languedoc . ISENMANN, a paraître). Ce fléchis sement de la fécondité en milieu insulaire, qui semble général (Copy 1971 ct 1972. Lack 1976) et qui a également été constaté chez une sous-espece insulaire de Parus varius nichant sur un îlot au large des côtes du Japon (réduction de 2.4 œufs selon Higueri 1976), peut être interprété comme l'acquisition d'une adaptation à survivre dans un mulieu saturé où la concurrence intraspécifique est à son comble. Une telle situation implique que l'énergie économisée par la réduction du nombre de jeunes produits soit réinvestie dans d'autres activités, notamment dans l'aptitude à une meilleure survie des adultes. Une réduction de la grandeur de la ponte en corrélation avec une plus grande densite de reproducteurs a déjà été mise en évidence chez les mésanges (Lack 1958 chez la M. noire et Perrins 1965 chez la M. charbonniere). En Corse, le phénomène est particulièrement accentué.
- 3°) Le succès de la reproduction est dans l'ensemble toujours plus faible en Corse qu'en Proyence. Alors que dans la cédrale du Mont Ventoux, la valeur moyenne obtenue lors des quatre années d'étude est quasiment égale (68.4 % chez la Mésange bleue) ou supérieure (81.4 % chez la Mésange noire) a la valeur générale calculée chez les oiseaux cavernicoles en région tempérée (67 % selon von Haartman 1971), le succès moyen de la reproduction entre 1976 et 1979 tombe à environ 57 % chez la Mésange noire et même 43 % chez la Mésange bleuc en Corse. Cette forte mortalité revient pour une large part au parasitisme exercé par les larves sous-cutanees hématophages du Diptère Protocalliphora braueri (cf. Lindner 1961, Hakanen et al. 1974) qui, à raison de plusieurs individus par poussin, l'épuisent jusqu'à la mort. Ce parasitisme, qui n'a encore jamais été noté au Mont Ventoux, est particulicrement sévère pour la Mésange bleue dont la moitié des jeunes périrent en 1979 du fait de cet insecte. Il est cependant possible qu'une partie de la mortalité soit imputable aux difficultés qu'éprouvent les parents à collecter une nourriture suffisante dans le contexte d'une forte concur rence intraspécifique qui découlerait des fortes densités, chaque couple n'occupant qu'un petit territoire. Le coût élevé de maintenance de fortes populations d'adultes serait ainsi en parlie payé par la baisse de fécondite et une augmentation de la mortalité des jeunes au nid. Dans ces conditions, l'équilibre démographique ne peut être obtenu que grâce à une augmentation corrélative de la longévité des adultes. C'est à peu

près à la même conclusion que sont arrivés les Coov (1972) qui, dans leur étude sur les Troglodytes des lles péri-britanniques, pensent qu'un petit nombre d'œufs est associé aux effets combinés d'une longévilé accrue des adultes et d'une proportion beaucoup plus faible de jeunes atteignant l'âge de la reproduction. C'est ce qui reste à prouver pour les Troglodytes et que nous sommes en train de tester sur les mésanges en baguant les poussins. Rappelons que Sxow (1965) avait déjà troub c'hez la Mésange bleue une corrélation inverse entre les grandeurs de la ponte et la longévilé: la mortalité, qui est d'environ 73 % par an can Angléterre pour une grandeur de ponte de 11 œufs, passe à 36 % aux lles Canaries où elle est de 4,3 œufs. Au vu de ce dernier résultat, nous devions trouver des valuers intermédiarse en Corse.

4°) Nous n'avons jamais noté de deuxième ponte en Corse alors que près de la moitié des couples de Mésanges noires l'entreprennent au Mont Ventoux ainsi qu'une infirme proportion (3 %) des Mésanges bleues (Micrigalians 1980). Cette absence de deuxième ponte en Corse abonde dans le sens d'une baisse géràrale de la fécondité annuelle. Elle serait de toute manière difficilement conciliable avec les dates de reproduction tardives.

Ces observations confirment bien la théorie de Mac Arthur et Wilson (1963 et 1967) selon laquelle les populations insulaires diminuent la probabilité d'extinction par des mécanismes adaptatifs comportementaux et démographiques qui ont pour effet d'optimiser l'abondance des populations et de garantir leur stabilité dans le temps et dans l'espace (cf. aussi Blondel 1979). L'augmentation des densités élève le seuil de vulnérabilité de la population aux aléas écologiques du milieu. La stabilité dans le temps est acquise par un ralentissement de la vitesse de renouvellement des populations et l'énergie économisée par le fléchissement de l'effort de reproduction est réinvestie dans l'aptitude à la compétition et à la survie des adultes en milieu saturé et stable, ce que favorise encore la diminution de la prédation en milieu insulaire. La baisse de fécondite est d'ailleurs un phénomène général sur les îles tant chez les plantes que chez les animaux (CARLQUIST 1974, Copy 1971). Quant à la stabilité dans l'espace, nous ne l'avons pas encore prouvée mais il s'agit d'une tendance évolutive bien connue pouvant conduire à la disparition Jes structures de dispersion dans les iles confinées et reculées (aptérisme). Dans le cas de nos mésanges, cette stabilité est d'ailleurs sanctionnée par le taxinomiste qui reconnaît les sous espèces Parus caeruleus ogliastrae et Parus ater sardus (VAURIE 1959) pour la Corse et la Sardaigne. Nos premières mesures à ce sujet montrent que pour huit paramètres morphologiques les Mésanges bleues de Corse sont significativement plus petites que celles du Mont Ventoux alors qu'il ne semble pas y avoir de différences entre les Mésanges noires.

Pour conclure, disons que nous rencontrons ici un ensemble de phenomènes caractéristiques des pressions de sélection de type K qui correspondent a une strategie de surve en millieu stable et saturé comme

on la trouve sur les iles. Mac ARTHUR et Wilson (1967) ont montre pourquoi de telles populations avaient avantage à acquérir une telle stratégie ; l'intérêt de notre exemple est d'avoir montré comment, en fonction de leur environnement, deux populations d'une même espece neuvent se situer en des points différents du gradient démographique r-K (Bronner, 1979).

### REMERCIEMENTS

Nous remercions vivement l'Office National des Forêts, Paul Du Merce et Denise VIALE qui ont grandement facilité nos recherches sur le terrain, ainsi que Patrick Bung et René Mazer qui ont effectué de nombreux contrôles des nichoirs.

#### SHMMARY

Comparative analysis of demographic parameters (clutch size and breeding success) and breeding time of the Blue Tit (Parus caeruleus) and the Coal Tit (Parus ater) in Southern France (Provence) and on the island Corsica has given the following results; 1°) a delayed breeding cycle (from two four weeks) on the island: 2°) the insular populations has lower clutch-sizes (mean difference: about 3 eggs): 3°) lower breeding success on the island (mean; about 57 % in the Coal Tit and 43 % in the Blue Tit); 4°) no second brood were noticed on Corsica.

These results are discussed in the light of the modern theory of island biogeography. One of our conclusions is that the high density of adults on Corsica is, thus, only possible through a higher year-to-year survival of adults there.

#### REFERENCES

Balen, J.H., van (1973) - A comparative study of the breeding ecology of the Great Tit (Parus major) in different habitats, Ardea, 61: 1 93 BLONDEL, J. (1979) - Biogéographie et écologie. Paris : Masson.

BLONDEL, J., et FROCHOT, B. (1976). - Caractères généraux de l'avifaune corse. Bull. Soc. Sci. Hist. et Nat. Corse, 96: 63-74.

BLONDEL, J., et ISENMANN, P. (1979). - Insularité et démographie des mésanges du genre Parus (Aves). C.R. Acad. Sc. Paris, 289: 161 164.

CARLQUIST, S. (1974). - Island Biology. New York and London : Columbia Uni-

versity Press. Copy, M. (1971) - Ecological Aspects of Reproduction, in D.S. Farner et J.R. KING, Apian Biology, L. New York and London : Academic Press.

Copy, M.L., et Copy, C.B. (1972). - Territory size, clutch-size, and food in populations of Wrens, Condor, 75: 473-477.

FERRY, C., BLONDEL, J., et FROCHOT, B. (1976). — Plant successional stage and avifaunal structure on an island. Proc. 16th Int. Orn. Congress, Canberra: 643 653.

HAARTMAN, L. von (1971). - Population Dynamics, in D.S. FARNER et J.R. KING, Avian Biology, I. New York and London: Academic Press.

HAKANEN, R., GRUNIN, K.J. et NUORTEVA, P. (1974). - Larvae of Tripocalliphora lindneri as subcutaneous pathogens on nestlings in the Subarctic. Ann. Ent. Fennice, 40: 15 18. HIGUCHI, H. (1976). - Comparative study on the breeding of mainland and

island subspecies of the Varied Tit (Parus varius). Tori, 25: 11 20.

- KREBS, J.R. (1970). Regulation of numbers in the Great Tit (Parus major). J. Zool., 162: 317-333.
- (1971). Territory and breeding density in the Great Tit. Ecology, 52: 2-22.
  LACK, D. (1954). — The Regulation of Animal Numbers. Oxford: Clarendon
  - Press. (1958). A quantitative breeding study of British Tits. Ardea, 46:
  - 91-124.

    (1966). Populations Studies of Birds. Oxford: Clarendon Press.
  - (1971). Ecological Isolation in Birds. Oxford and Edinburgh: Blackwell Scientific Publ.
  - (1976). Island Biology. Oxford: Blackwell Scientific Publ.
- LINDNER, E. (1961). Neue Wirtsvögel der Vogelblutfliege Trypocalliphora lindneri. Vogelwarte, 21: 166-167.
- Mac Автнив, R.H., et Wilson, E.O. (1963). An equilibrum theory of insular zoogeography. Evolution, 17: 373-387.
  —— (1967). The Theory of Island Biogeography, Princeton: Princeton
- (1967). The Theory of Island Biogeography. Princeton: Princeton Univ. Press.
   MICHELLAND, D. (1980). — Etude de la reproduction des Mésanges dans la cédraie
- du Mont Ventoux (Vanciuse). Alauda (sous presse).

  Pennins, C.M. (1965). Population fluctuations and clutch-size in the Great Tit.
- Journal Anim. Ecology, 34: 601-647.
- SNOW, D. (1956). The annual mortality of the Blue Tit in different parts of its range. British Birds, 49: 174-177.
  VAURIE, C. (1959). — The Birds of the Polacarctic Fauna. London; Witherhy.

Laboratoire de Systématique et d'Ecologie Mediterranéennes Institut de Botanique, 5, rue Broussonet, F-34000 Montpellier.

# Eléments de démographie de la population d'Avocettes (Recurvirostra avosetta) de la côte atlantique française

par Jean-Marie WATIER et Olivier FOURNIER (Ce travail est dédié à la mémoire du Docteur RICOULLEAU)

Cette publication est effectuée dans le cadre d'un programme agréé par le Centre de Recherches sur la Biologie des Populations d'Oiseaux à partir des activités de la Section « Gubier d'eau» de l'Offree National de la Chasse qui ont notamment pour but de caractériser les aménagements expérimentaux de la Réserve de Chasse de Chanteloup (Vendée).

Créée en 1963 sur les conseils de MM, Jouann et Ricoullatau (1961), cette réserve est un ancien marais salant de 38 hectares au cœur du marais d'Olonne. L'achat par le Conseil Supérieur de la Chasse avait eu pour but essentiel de protéger l'unique colonie atlantique française d'Avocettes qui s'était établie là dans les années cinquante. En 1976, l'Office National de la Chasse décida d'installer la « Section Gibier d'eau » dans les bâtiments rénovés de Chanteloup et lui confia la gestion de la réserve.

Le texte présenté ici se limitera à une énumération commentée des résultats acquis sur la démographie des Avocettes se reproduisant dans le marals d'Olonne. L'importance du peuplement sur le littoral atlantique sera évoqué dans ses grandes lignes. Les recherches entreprises depuis 1976 doivent se poursuivre pour préciser de nombreux points encore obscurs et parvenir à une réelle approche de la dynamique de cette population particulière.

### 1. TERRAIN D'ÉTUDE ET MÉTHODES

### 1.1. Présentation du marais d'Olonne.

Ce marais côtier de 1 200 hectares est isolé de la mer par un cordon littoral boisé (forêt domaniale d'Olonne). Des descriptions détaillées en ont été faites (Docht 1970, Baumèine et al. 1973),

L'Oiseau et R.F.O., V. 50, 1980, nº 3-4.

Seule une zone de 500 hectares, dans la partie centrale, zone des anciens marais salonts et lagunes étendues, est fréquentée par une au faune nombreuse et diversifiée ditiouulleau 1967. Bordage 1972, Brosselin 1976).

### 1.2. Etat du milieu, hypothèses et aménagements.

Le manque d'entretien du marais d'Olonne, entièrement artificialisé de longue date, et l'état d'abandon des structures de la Réserve de Chanteloup depuis la fin des artivités salicoles vers 1950, conduisirent les gestionnaires à procèder d'urgence à une remise en état du système hydraulique : digues de séparation des bassins, vannes essentielles, circuits d'alimentation et de purge. Le lecteur se reportera à FOURNIR et d. (1978) de Anosre et al. (1978) pour plus de détail.

Le nombre de sites de nids semblait très restreint du fait de Pérosion et de la disparition des diguettes. Il a donc semblé évident que les nids des Avocettes regroupés et accessibles sur les restes de

digues et diguettes étalent ainsi très vulnérables. En 1976, pour les 95 couples nicheurs du marais d'Olonne, il fut noté

un minimum de 190 pontes suives d'un début de couvaison. Souvent après destruction de la première ponte, plusieurs pontes de remplacement furent nécessaires pour permettre à 3-38 couples d'avoir au moins un poussin éclos. Les pertes d'œufs semblaient le plus important et le plus visible des facteurs limitant la population depuis plusieurs années

Aussi les essais de Ricoulleau (viva voce) et Olney (1965) condusitent à décider, parallèlement aux travaux de remise en état, la création d'Ilots artificiels pour remplacer les sites « traditionnels». Les aména gements furent effectués en septembre 1976.

# Méthodes d'observation.

Les effectifs présents dans le marais d'Olonne sont suivis par un dénombrement complet à périodicité hebdomadaire.

Pendant la période de reproduction, des observations quotidiennes à distance depuis des points surelevés permettent d'établir une cartographie des nids accompagnée d'un récapitulatif de toutes les autres données obtenues sur le terrain : calendrier des installations, des échers... La ponte doit donc être suivie d'un début de couvaison pour être notée.

Le marquage coloré est utilisé depuis 1977, Chaque année un échamillon de 90 poussins environ, pris au hasard au long de la saison, est marqué visuellement. Deux à quaire bagues de cliq couleurs bien différentes sont posées au-dessus du tarse des deux patles de chaque oiseau, permettant dans de bonnes conditions la reconnaissance de chaque individu. Une bague métallique numérotee du C.R.B.P.O. est posée sur le tarse.

L'identification des individus au télescope (< 40), est effectuée aussi systématiquement que possible mais dans la mesure du temps disponible. Des observations plus globales sont aussi assurées sur l'ensemble du marais pendant la periode d'élevage des poussins non volants afin de tenter de survre l'évolution de la taille des familles, des emplacements occupés, les dates d'envol...

On dost souligner ici que la pression d'observation dans la totalité du maras d'Olonne peut être considérée comme tres importante eu egard aux facilites materielles (observatoires) dont disposent cinq observateurs expérimentés et compte tenu du caractère presque « exhibitionniste» de l'espèce étudiée, concentrée dans des milieux ouverts. Ceci ne doit pas faire outhier que les observateurs ne peuvent consacrer à l'Avocette qu'une très faible partie de leur temps, souvent tôt le matin ou tard le soir.

Les autres localités du littoral atlantique ont été bien moins suivies et de manière irrégulière, souvent à l'occasion d'autres activités.

### 1.4. Matériel obtenu.

Toutes les données qui seront utilisées par la suite dans les figures ou dans le texte ont été mises sous la forme d'un tableau. Le lecteur sera donc invité à s'y reporter.

Il détaille les données obtenues par observation sur le terrain (variables 1 à 8) et celles calculées à partir d'elles (variables 9 à 17).

Les modes d'obtention de ces différentes données sont les suivantes :

— pour 1), renseignements aimablement fournis par le G.O.A.S.
(côte charentaise), le G.O. Vendéen (baie de Bourgneut), la S.N.O.F.

TABLEAU 1. -- Variables utilisées dans le présent travail.

Parametre Annee	1976	1977	1978	1979
, Nombre de couples micheurs de la population atlantique française			2 400	
Mara s d'Olonna			_	
(a) Effectif Initial (an nombre d'individua)	ar 200	# 300	9410	w 421,
b, Nombre de couples micheurs patentiels	(95)	02 (45	x205	N270
Nombre de pontes (sulv.es d'un debut de cauvaison)	(190)+	267	289	339
Nombre de destruct ons et d'abandons de ponte	st 755	159	144	172
1) Nambre de pontes arrivant o "eclosion	g/35	108	1 145	767
) Taille soyenne des pantes		3,94	9,98	
) Numbre moyer de poussins par fam ila a l'actos on	- [	2,90	3,34	9, 0
1) Effectif on fin de pôr ode de reproduction	289	530	675	690
). Nombré moyen de pontes de remp deémént par couple nicheur	(1,+	0,8	0,4	1 0,6
O) Nombré fatăl de poussins a l'éclosion	-	313	484	1 52.2
I) hombre de poussins morts entre l'éclosion et l'envoi, dont .	-	01	219	242
2) mortalito due dux intemperies	- 1	-	≥ 125	~ 60
3, Mortalito due o la predat on d'un Faicon crocerelle(Falco tinnunculus,	-	-		2 55
4, morta ité due à ces causes indéferminées		83	94	127
5 Nombre total de poussins a l'amia.	85	230	265	270
6, Nombre mayen de poussins par famille a l'envol	2,54	2,13	1,53	1,62
7, "Taux d'acorolssement immediat"	1,44	1,76	1,6%	1,64

(marais de Guérande), M. Jeanson (Marquenterre) et le G.O.N. (port de Dunkerque...) (cf. fig. 1).

 pour 2), moyenne des dénombrements opérés sur tout le marais d'Olonne du 15 mai au 15 juin (adultes sculement).

- pour 3), 4) et 5), suivi quotidien de toute la population du marais (moins de précision en 1976).

 pour 6) et 7), observations à distance au télescope de nids bien visibles (échantillons).

 pour 8), décomptes des effectifs sur l'ensemble du marais d'Olonne en juillet-août (adultes et poussins).

— pour 9), le nombre de pontes de remplacement est obtenu en retranchant du nombre total de pontes, le nombre de couples nicheurs. Le nombre moyen de pontes de remplacement par couple nicheur est égal au quotient du nombre de pontes de remplacement par le nombre de comiles nicheurs.

— pour 10), le nombre total de poussins à l'éclosion est évalué. Il est égal au produit du nombre de pontes ayant abouti à l'éclosion d'au moins un jeune par le nombre moyen de poussins par nid a l'éclosion (valeur résultant d'observations).

pour 11), ce nombre résulte de la différence entre le nombre de poussins à l'envol et le nombre de poussins à l'éclosion.

 pour 12) et 13), ces deux mortalités ont été extrapolées pour l'ensemble du marais à partir des observations effectuées sur la Réserve qui concentre les 3/4 des familles.

pour 14), la mortalité due à des causes indéterminées est obtenue par différence à la mortalité totale des deux mortalités observéespour 15), le nombre total de poussins à l'envol est égal à la différence entre l'effectif en fin de période de reproduction et l'effectif initial

pour 16), la taille moyenne des familles à l'envol est égale au quotient du nombre de poussins à l'envol par le nombre de réussites des couples nicheurs.

— pour 17), le « taux d'accroissement immédiat » (taux de reproduction selon BLONDEL 1975) est obtenu par le rapport entre l'effectif en fin de période de reproduction et l'effectif initial.

# 2. Données générales sur la population

 Colonies d'Avocettes sur le littoral français de l'Atlantique en 1978. contrôles et reprises des oiseaux bagués à Chanteloup.

La localisation des principales colonies d'Avocettes en France est donnée par Yearman (1976). L'expansion sur la côte atlantique se poursuit puisqu'en 1978 il y avait 400 couples nicheurs d'Avocettes dont la motité localisée dans les marais d'Olonne (fig. 1).

Pour le marais d'Olonne, les cent couples supplémentaires observés

entre 1976 et 1978 ont une provenance inconnue. Il est à souligner que l'accroissement du nombre des adultes nicheurs a simultanêment été constaté dans la colonie de la baie de Bourgneuf (Noirmoutier et marais de Boun) et au Marquenterre Ce phénomene général pose la question des échanges à une échelle internationale. Il est en effet peu envisageable que la seule population d'Avocettes de la zone atlantique française dispose d'un nombre d'adultes non nicheurs («inemployés») correspondant à celui de l'accroissement des effectifs reproducteurs.

En ce qui concerne les contrôles et les reprises, il faut remarquer :

un cas de nidification, dans les marais de Bouin, d'oiseaux

bagues à Chanteloup;
— une dispersion post nuptiale allant de l'estuaire de la Loire au
Bassin d'Arcachon:

des contrôles et reprises hivernales qui ne concernent que des individus de moins d'un an et ne permettent donc pas de localiser la zone d'hivernage. Il faut remarquer que la zone comprenant l'anse de l'Aiguillon, la baie de Bourgneuf et l'estuaire de la Loire accueille environ 10 000 hivernants (Marbé 1979).

Rappelons qu'un individu, trouvé mort (mort récente) le 7 juin 1977, au milieu de la colonie de Chanteloup, avait été bagué poussan en Belgique en 1976. Soulignons aussi que quelques dizaines d'Avocettes estivent régulièrement en baie de l'Aiguillon et en d'autres lieux d'hiver nage des populations nordiques.

Au vu de cette carte et sachant que les Avocettes sont peu fideles à leur lieu de naissance (Cassum et Olker 1978), on peut se demander quelles sont les relations des différentes colonies atlantiques françaises entre elles et vis-a-vis des importants contingents du nord-ouest européen.

Enfin, il faut ajouter qu'il est encore impossible de déterminer exactement la ou les zones d'hivernage des Avocettes du marais d'Olonne bien qu'il soit probable qu'elles n'aillent pas loin (observations hivernales des jeunes marqués).

L'observation des Avocettes marquées à Chanteloup permettra de quantifier les échanges si les bagues utilisées sont assez durables et si nous disposons d'un réseau d'observateurs suffisant.

# Cycle annuel de l'effectif des Avocettes dans le marais d'Olonne.

Les variations de l'effectif dénombré dans le marais d'Olonne sur trois cycles annuels sont illustrées par la figure 2; on y note:

 Un stationnement hivernal tres faible, lié au niveau d'eau souvent défavorable (h > 30 cm dans les bassins). Un individu bagué poussin en juin 1979 a été observé à quatre reprises durant l'hiver 1979-1980 dans le marais d'Olonne.

2) Une arrivée progressive des reproducteurs de février à mai. L'utilisation du marquage coloré a permis de constater (en 1979) à partir du 14 mars, la présence de 16 individus bagués poussans en 1977, avant l'observation le 13 mai du 1º individu bagué en 1978. Les oiseaux de plus d'un an arrivent donc avant les plus leunes.

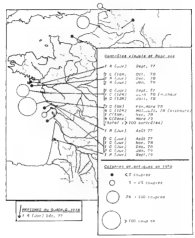


Fig. 1. — Les différentes colonies d'Avocettes en 1978 sur les zones littorales françaises de l'Atlantique et de la Mauche: localisation des contrôles d' reprises des poussins d'Avocettes marqués à Chanteloup depuis 1977.

3) Un accrossement en juin (1978 et 1979), juillet (1977) dù essentiellement à la reproduction (les poussins étant inclus dans l'effectif).

4) Une chute continue des effectifs entre juillet et octobre correspondant à la dispersion post-nuptiale (cf. fig. 1 et § 2.1). Il y a moins de 15 Avocettes en moyenne dans le marais en octobre alors que les conditions sont apparemment toujours aussi favorables.

Sur 35 individus présents le 19.09.79, 13 étaient marqués, tous des jeunes de l'année. Sur 13 Avocettes présentes le 11.10.79, 6 étaient marquées dont 5 en 1979 et 1 en 1978. Les jeunes oiseaux semblent quitter le marais en dernier.

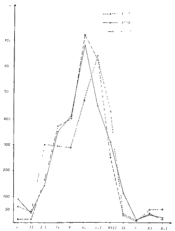


Fig. 2. Effectif moyen mensuel d'Avocettes dans le marais d'Olonne.

### 3. Données démographiques obtenues sur le marais d'Olonne

# 3.1 Pontes, éclosions, destructions et abandons lors de la nidification.

La figure 3 montre l'augmentation des éclosions en relation avec l' l'utilisation tres rapité des nouveaux ilois par les adultes reproducteurs À l'évidence les Avocettes es sont adaptées de maniere remarquable aux nouveaux sites de nids (t) offerts a partir de 1977 et y réussissent beaucoup mieux.

L'évolution du nombre des pontes et éclosions dans les différents

(1) Site de nid : environs immédiats de l'emplacement de chaque nid.

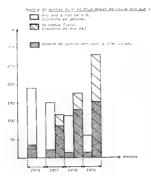


Fig. 3. Evolution du nombre des éclosions comparé à celui des pontes sur les différents sites de nidification dans le marais d'Olonne.

sites de nidification (2) a eu pour conséquence un regroupement dans la Réserve de Chanteloup :

45 pontes (24 % du total dans le marais) en 1976, et 281 (83 %) en 1979;
 environ 12 éclosions (34 % du total des éclosions dans le marais)

en 1976, et 152 (91 %) en 1979.

		s sites 1979)	Nouveau (19	
		s	h	5
Total des pontes observées	136		270	-
Cause d'ochecs : - Submersion - Destruction par mammiferes - Destruct on par misedux - Non eclasion - Abandon	29 87 -	18	1 75 42 7	0,5 27 15 3
Total des echecs	112	83	127	46,5

TABLEAU 2. Taux d'échec selon les sites de nidification.

(2) Site de nidification: zone pouvant s'étendre sur plusieurs hectares et regroupant un ensemble de nids plus ou moins dispersés mais défendus collectivement (peut être assimilé au terme «colonie de reproduction»). La suppression du phénomène de submersion des mids sur les nouveuix llois est à remarquier. La prédominance des destructions de pontes par les manuniferes, essentiellement Surmulois (Raftus norvegicus) et Renards (Vulpes vulpes) est à noter pour les deux types de sites de nidification. Les destructions par les oiseans sont surfout dues aux Avocetles qui sur les nouveaux llots cassent teurs œufs lors de querelles dues à des densités ciréées. Par exemple, en 1978, sur un nouvel llot où il y eut 42 nids sur 75 m², 31 réussites ont été notées. Les 11 nids détruits par les Avocettes se trouvaient tous en péripherie de l'illot. La plapart des destructions eurent lieu lors du départ des premières familles.

Enfin, la faible importance des abandons par les couveurs est à retenir.

# 3.2. Importance des éclosions.

Les figures 4 et 5 montrent l'évolution des éclosions comparées respectivement au nombre total des pontes et au nombre de couples nicheurs. Si l'on compare les resultats de l'année 1977 à ceux de 1978, on constate une opposition dont l'explication est la sulvante:

En 1977 (première année où les nouveaux îlots étaient disponibles)

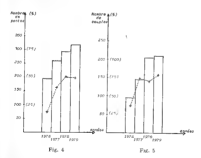


Fig. 4. Pourcentage d'éclosions rapportées au nombre de pontes (en tireté) et nombre de pontes (histogramme).

Fig. 5. — Pourcentage d'éclosions rapportées au nombre de couples nicheurs (en tireté) et nombre de couples nicheurs potentiels (histogramme).

une centaine de couples ont niché comme en 1976 sur les anciens siles de nid traditionnellement occupés. La destruction de 90 % des nics poussa les couples à entreprendre des pontes de remplacement sur les nouveaux libts. Un grand nombre d'éclosions fut alors enregatre.

— En 1978, de nombreux couples nichèrent directement sur les nouveaux sites et réussirent leur première nichée sans avoir a sub.r d'échee

Cect explique la progression importante des éclosions, observée entre 1978 sur la figure 4 où les éclosions passent de 40 % à 50 % du total des nids. En revanche, sur la figure 5 on note une régression de la proportion des éclosions qui passent de 77 % à 72 % du nombre des couples nicheurs. Le nombre d'éclosions est donc lé en partie au nombre des pontes et destructions entrainant une ponte de remplacement Toutefois, la repartition des éclosions au cours de la saison de reproduction semble avoir une influence importante puisqu'à partir d'un certain moment (juin) les couples dont la ponte est détruite ne nichent plus (Aparer et al. 1978). Un autre paramètre semble important. c'est l'instant où se situe la destruction de la ponte à partir du début de couvaison. Ce facteur intervient-il dans la rapidité à entreprendre une ponte de remplacement et donc, dans le nombre des pontes possibles d'un couple donné au cours d'une saison de reproduction?

D'autre part, les chiffres reflètent bien la rapide « familiarisation des Avocettes aux nouveaux llots disponables en 1977 et son importance pour la démographie de cette population; la réussate sur les nouveaux llots représente maintenant plus de 90 % de la réussite de la population totale du marsis d'Olonne.

### 3.3. Age de première reproduction et nombre d'œufs par ponte.

En Angleterre, les Avocettes ne nichent qu'à partir de l'àge de deux ans (Cabbuny et Olney 1978). Glutz von Blotzehem et al. (1977) ne citent qu'un seul cas de reproduction avec succès pour un oiseau âgé d'un an.

En 1978, dans la réverve, sur les quatre couples nicheurs dont un partenaire teatit âgé d'un an, trois d'entre eux se reprodusirent avet succès. De même qu'en 1979, où deux des quatre couples nicheurs dont l'un des partenaires était âgé d'un an révasirent à élever des poussins. D'après les observations sur le comportement (parades, postures é accouplement) les deux sexes peuvent se reproduire à cet âge (Adam an se reproduisent donc L'Avovcette, pour sa première nidification, ne présentant pas une grande fidélité à son lieu de naissance (CADBURY et OLANEY 1978), leur nombre est probablement plus élevé qu'il ne parâti cit. car aux individus de la colonié de Chanteloup notés en 1978, il faut au monts agouter un reproducteur d'un an (né et marqué à Chanteloup) observé en 1978 dans la colonié de la lasune de Bouin. 50 km au nord (obs. pers.).

T'ABLEAU 3. — Nombre d'œufs par ponte complète dans la Réserve de Chanteloup.

```
Pontes complètes observées en 1977 (N — 17);

1 avez 6 œufs
14 avec 4 œufs
2 avec 3 œufs
Pontes complètes observées en 1978 (N — 54);

2 avec 3 œufs
49 avec 4 œufs
3 avec 3 œufs
3 avec 3 œufs
6 œart-type : 0.397
```

Lévêque (cité dans Glutz von Blotzheim et al, 1977) donne une mogenne de 3,96 cuis par couple en Camargue. La taille de la ponte chez l'Avocette semble donc être un paramètre stable avec 4 œufs.

### 3.4. Nombre de poussins à l'éclosion

TABLEAU 4. — Nombre de poussius par couple à l'éclosion dans la Réserve de Chanteloup.

```
1977 (N -- 64)
                  15 de 4 poussins
                  32 de 3 noussins
                  13 de 2 poussins
                                                   movenne: 2.90
                   4 de 1 poussin
                                                  écart-type : 0.830
1978 (N _= 65)
                  32 de 4 poussins
                  25 de 3 poussins
                   6 de 2 poussins
                                                  movenne: 3.34
                   2 de 1 poussin
                                                  écart-type : 0.776
1979 (N - 55)
                  1 de 5 poussins
                  18 de 4 poussins
                  23 de 3 poussins
                  10 de 2 poussins
                                                   movemme : 3.07
                   3 de 1 poussin
                                                  écart-type : 0,900
```

Ce tableau montre que le taux d'éclosion semble varier légèrement d'une année à l'autre.

L'importance des écaris-types peut être expliquée par l'effet des longues périodes pluveuses : dans les nuis peu falborés où la ponte est en contact direct avec le sol, certains œus s'enfoncent dans la glause; a couveus en peut plus les retourner, ce qui est fatal aux embryons; aussi ces nids ne donnent-ils à l'éclosion qu'un à deux poussins contre trous à quatre pour ceux garnis de matériaux sioslants (Abbett, com. pers.).

Le taux d'éclosion semble donc dépendre en grande partie de l'efficacité de la protection des œufs dans le nid selon les conditions météorologiques régnant pendant la couvaison.

# 3.5. Mortalité des poussins et productivité annuelle.

Dans le marais d'Olonne, les familles complètes abandonnent le site de 124 à 48 heures après la naissance du premier poussin. Elles partent à la recherche d'une zone d'alimentation favorable, plus ou moins définie et éloignée des sites de nidification, que les parents peuvent défendre jusqu'à l'envol des jeunes (Aorer et al. 1978). Ces trajets sont impossibles à suivre avec rigueur. La mortalité qui survient dans ces circonstances.

lors de ces déplacements quelquefois sur de grandes distances, des digues. routes..., constitue l'essentiel de ce que nous appelons ici « mortalité duc à des causes indéferminées ».

A partir du moment où les poussins sont sur leur « terriloire». l'agressivité des parents est telle que tout intrus ailé, du Milan noir (Mtibus migrans) à la Bergeronnette grise (Molacilla alba), est écarté. La survie des poussins est donc mieux assurée qu'au départ. La disparition inexpliquée des poussins sur leur territoire sera ici confondue pour l'instant avec la mortalité nommée ci-dessus. Elle est relativement faible, sauf en cas d'événements occasionnels qui peuvent provoquer une mortalité massive, mais quantifiable car elle est soit localisée, soil brève, soit limitée à une catégorse de poussins. Deux causes importantes de ce dernier phénomène ont pour l'instant été notées :

 période de très mauvais temps (pluie continue, grêle, tempéra tures anormalement basses) sans interruption pendant plus de 48 heures, tuant les poussins de toutes les classes d'êge;

spécialisation d'un Faucon erécerelle (Falco tinnunculus), en 1979, prélevant des poussins de moins de quinze jours.

La figure 6 montre l'importance des différentes causes de mortalité par de des causes indéterminées semble assez constante et intèresse 20 à 30 % des poussins, La mortalité due

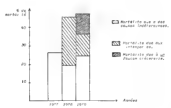


Fig. 6. — Importance des différentes causes de mortalité des poussins entre l'éclosion et l'envol dans le marais d'Olonne.

aux intempéries et à un Faucon crécerelle a varié de 0 à 26 % pour nos trois années de référence. Les différences annuelles dans le taux de mortalité des poussins semblent essentiellement dues à des creconstances occasionnelles (surtout climatiques) qui peuvent faire fluctuer ce taux du simple au double.

Il sera nécessaire, pour apprécier ces données, de suivre, sur leur territoire, un important échantillon de familles depuis l'éclosion jusqu'a l'envol Le phénomène observé sur la figure 7 pourrait être attribué a l'auto-régulation d'une population disposant d'un milieu limité. Cette hypothèse, qui fixerait à environ 300 le nombre maximum de poussins produits annuellement dans les conditions actuelles du marais d'Olonne, nécessite un complément de travail comme indiqué ci-dessus. Sa caracterisation semble indispensable aussi bleu à l'amélioration du fonctionnement éco logique du marais (diversité des chaînes et des niches altmentaires) qu'à la prévision des possibilités de colonisation extérieure.

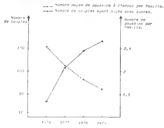


Fig. 7. — Nombre moyen de poussins à l'envol par famille compare au nombre de couples ayant obtenu éclosion des poussins dans le marais d'Olonne.

 Taux d'accroissement immédiat de la population d'Avocettes du marais d'Olonne.

Ce problème a déjà été abordé par Fournier et al. (1977, 1978) et par Adrer et al. (1978).

L'augmentation du taux d'accroissement immédiat entre 1976 et les années suivantes est à rapprocher de celui observé en Angleterre sur la colonie d'Havergate, où ce taux est passé de 1,65 (moyenne 1947 1957) pendant l'expansion de la colonie, à 1,42 (moyenne 1968-1976) en phase de stabilité (Richamos in RILC, Cadsuny et Olanya 1978).

D'après le taux d'accroissement immédiat, la colonie d'Avocettes du maria d'Olonne est en expansion; ceci se traduit par l'accroissement le l'effectif incheur. Il est à noter que pour un effectif nicheur semblable en 1978 et 1979, le taux d'accroissement immédiat a été le même dans des conditions fort différentes tant en ce qui concerne le succès à l'éclosion que la mortalité des poussins.

Comme nous l'avons déjà souligné (§ 3.1), l'effectif nicheur est

des abandons de nids non expliqués est d'environ 1 % et la disparation de parents pendant l'élevage des poussans est exceptionnelle. Les coup.es marqués dont le nid a éte détruit par un mammière sont iói ou tar l'retrouvés dans les environs. La mortalité des adultes reproducteurs durant cette période avril-juillet est considerée les comme négligesble.

#### 3.7. Mortalité en dehors de la période de reproduction.

Les lacunes concernant la connaissance des zones de séjour et d'hivernage de la population empéchent toute approche, pour l'instant de la mortalité et de ses causes dans cette période internuptiale.

#### CONCLUSION

Les éléments donnés ici ne représentent encore qu'une partie des paneurères nécessaires a la compréhension de la dynamique de la popu lation d'Avocettes de la côte atlantique française. De très intéressantes voies de recherche apparaissent déjà; elles seront, si possible, suivies dans les années à venir. Mais déja nous pouvons énoncer quelques résultats :

le marais d'Olonne et la réserve aménagée de Chanteloup constituent une zone importante de reproduction pour les Avocettes;

- la reproduction peut intervenir des l'âge d'un an;
   l'importance des pontes est constante (4 œufs);
- les facteurs atmosphériques prédomment les fluctuations annuelles de la mortalité des embryons et des poussins;

la mortalité des adultes nicheurs pendant la reproduction est presque nulle,

Ces quelques résultats permettent d'envisager des applications praques en vue de la bonne gestion de cette population. La plus évudente est de protèger, puis d'aménager d'autres zones afin de permettre une dispersion des colonies de reproduction et un accroissement de l'effectif global. Ainsi, on peut être certain que l'avenir de la population ne dépendra plus seulement des quelques localités de reproduction regroupant actuellement 99 % des effectifs.

#### REMERCIEMENTS

Sams le concours de Patrice Aobert, Michel Fouquer et Jean-Claude Rois-Salor, ce travail aurait été bien incomplet. Christian Easue, Paul Hayer, Georges Hésmany et Guy Jahrny ont relu le manuscrit et ont apporté beaucoup pour sa rédaction finale Sviviane Foursume et Pierrette Dumois ont assuré la dactylographie et la présentation du manuscrit

#### SUMMARY

Demographic data on Avoest populations established in the fifties on the french atlantic coast are being obtained since 1976 through a study of the evolution of the main breeding colony in Chanteloup Reserve (Olonne marshes, Vendée). The paper presents effects of the management of these ancient salt-pans on the number of pairs and reproduction rate. The first comparative results on mortality factors affecting the yearly breeding success, show the of pulli, and analysis of resightings. Colour ringing each year of sample preeding birds, breeding and post breeding dispersal range. The lack of knowledge of the winter period does not yet allow one to discuss the annual cycle and mortality rate.

However, the first results show that it should be possible to increase the number of breeding pairs and breeding localities of this small population by protection and management of other artificial salt-lagoons on the atlantic coast.

## REFERENCES

- ADRET, P., FOURNIER. O., ROUSSELOT, J.C., et WATIER, J.M. (1978). Premiers résultats (1976 1978) des recherches sur la conservation de la population d'Avocettes Recurvirostra avocetta de Veudée. Le Héron, 4:5-6. BALDIÈRE. A., DALIBON, L., et SIMONEAU, P. (1978). Les Marais d'Olonne: étude
- phyto-ecologique. Laboratoire de Botanique, Université de Perpignan, communication.
- BLONDEL, J. (1975). La dynamique des populations d'oiseaux: pp. 147-232 in Lamorie, M., et Bouncher, F., Eds. La démographie des populations de vertébrés, Masson, Paris,
- BORDAGE, M.C. (1972) La Réserve de l'Ile d'Olonne (Vendée), centre de nidification d'Avocettes. Thèse de Doctorat Vétérinaire, Poitiers.
- BROSSELIN, M (1976). Les Réserves de Vendée. Le Courrier de la Nature, 43 : 113-126.
- CADBURY, C.Y., et OLNEY, P.J.S. (1978). Avocet population dynamics in England. Brit. Birds. 71: 102-121.
- Dochi, T. (1970). Reologie des étangs littoraux de la région des Sablesd'Olanne, Thèse doctorat de spécialité (Océanographie biologique), Uni versité de Rennes.
- FOURNIER, O., et WATIER, J.M. (1978). Premiers résultats des recherches sur la conservation de la population d'Avocettes de Vendée (Résumé). Bull. Mens. O.N.C., 19: 15-19.
- FOURNIER, O., et WATIER, J.M. (1977). La population d'Avocettes de Vendée et la Réserve de Chanteloup. Bull. Mens. O.N.C., 2: 17-19.
- GLUTZ VON BLOTZHEIM, U.N., BAUER, K.M., et BEZZFL, E. (1977) Handbuch der Vögel Mitteleuropas, band 7. Akad. Verlag, Wiesbaden.
- Jouanin, C., et Ricoulleau, H. (1961) Rapport sur la constitution éventuelle d'une réserve zoolosique dans le marais d'Olonne, Vendée (non publié). Manéo, R. (1978) Limicoles séjournant en France (zone marlitine) - Januer
- Février Mars 1979. I W.R.B., Section Française.

  OLNEY, P. (1965). Management of Avocet habitats in Suffolk. Bird Notes.
  31: 315-319.
- RICOULLEAU, H. (1967). Situation de la Réserve de Chanteloup après 3 ans de mise en œuvre (non publié).
- YEATMAN. L. (1976). Aflas des oiseaux nicheurs de France. Société Ornithologique de France, Paris.

Office National de la Chasse, Section Gibier d'eau, Réserve de Chanteloup, 85340 Olonne-sur-Mer,

# Recensement hivernal des limicoles et autres oiseaux aquatiques sur le Bane d'Arguin (Mauritanie) (Hiver 1978/1979)

par E. et J. TROTIGNON, M. BAILLOU, J.-F. DEJONGHE, L. DUHAUTOIS et M. LECOMTE

Le recensement des oiseaux présents sur le Banc d'Arguin en hiver n'avait pu dire effectué de façon satisfaisante jusqu'à ces dernières annése. Une première mission avait eu heu durant l'hiver 1971/72 (Pèrryin et Taorinson 1972) mais n'avait pu consacrer qu'une semaine aux propetions sur le terrain. Un hivernage massif de limicoles, estimé à un million d'individus, avait été mis en évidence, sans qu'il ait été possible, toutefois, de visiter tous les sites susveptibles de servir de reposor à ces oiseaux à marée haute. Les renseignements fournis sur les autres espèces étaent également limites 'hivernage minimal de 20 000 Flamants roses Phoenicopterus ruber et quelques milliers de Spatules blanches Platalea leucorodia, notamment.

Une seconde mission, organisée avec des moyens beaucoup plus importants durant l'automne 1973 (Knight et Dick 1975) devait fournit quant à elle des résultats bien plus nombreux sur l'avifaune du Banc à cette époque de l'année. Les études menées sur les limicoles, oiseaux spécialement concernés par cette expédition, procurèrent ainsi des données qualitatives et quantitatives précises et confirméent la probabilité d'un bivernage proche d'un million d'individus L'époque du recensement (mi-octobre) ne correspondant pas, toutefois, à la période hivernaip proprement ditte, ce qui laissant à penser que certains résultat avaient peut-être été un peu rapidement considérés comme voisins de ceux de l'hivernage aux sens strict.

Aucume des deux missions, par ailleurs, n'avait visité les secteurs sides au nord de l'archipel de Tidra: vasières s'étendant entre le cap Tafarit et Ten Alloul, vasières et lies de la baie d'Arguin. L'immensité des lieux et la difficulté d'accès de multiples secteurs, enfin, avaient contraint les observateurs de nègl.ger certaines parties de la côte de l'île Tidra, longue au total, il est vrai, de plus de soixante kilomètra, il est vrai, de plus de soixante kilomètra.

Pour ces différentes raisons, auxquelles il faut ajouter l'absence

L'Oiseau et R.F.O., V. 50, 1980, nº 3-4.

de moyens de transport rapides et bien équipés, les recensements précédemment effectués ne pouvaient être tenus pour exhaustifs ni réellement satisfaisants.

La création du Parc National du Banc d'Arguin devait heureusement remédier rapidement à cet état de fait. Les moyens en matériel et personnel consentis par la Mauritanie au fonctionnement de cet organisme permettaient d'envisager un nouveau recensement, tandis que l'octrou av zodiac et d'un matériel radio sophistiqué autorisait l'exécution d'un prospection complète et rapide des lueux. L'aude financière apportée par l'Association de soutien au Parc National du Banc d'Arguin, quant à elle-permettait au Parc de s'assurer le concours de plusieurs ornithologues familiers des décomptes d'oiseaux aquatiques.

#### I. METHODOLOGIE

Le recensement fut exécuté du 6.12.78 au 28.1.79, entre la presqu'ile du can Blanc au nord et la presqu'ile de Thila au sud (voir carte).

L'inclusion de la presqu'île du cap Blanc dans cettle prospection nous a paru nécessaire bien que cette région soit située en marge du Banc d'Arguin proprement dit: les milieux favorables au stationnement des oiseaux aquatiques dans ce secteur (baie de l'Etoile, baie du Repos, pointe Rey) sont en effet semblables à bien des égards à ceux du Banc, qu'îls annoncent en quelque sorte lorsque l'on progresse, depuis la frontière marocaine, vers notre zone d'étude.

Il faut en réalité remonter aux environs de Dakhla (anciennement Villa-Cisneros), à trois cent cinquante kilomètres au nord de Nouadhibou, pour retrouver, au fond de la baie du même nom, des vasières propices au stationnement des limicoles, des laridés et des grands échassiers, en débit de leur faible superfricie.

La quast-totalité des secteurs favorables au sépour des oiseaux aquatiques, entre la baie de l'Etoile et Teichot, put être visitée à marcé haute, lorsque les reposoirs se constituent sur les îles ou les plages du continent, voire également à marcé basse dans certains cas (voir carte). Plusieurs ditaînes de reposoirs de limicoles, spécialement, purent ains être mis en évidence. Il est toutefois impossible de préciser le nombre exact de ceux-cl. Sur l'île Tidra, par exemple, ou sur la côte sud du cap Tafarit, ces reposoirs se répartisent en effet de façon linéaire en bordure du flot sans qu'apparaisse un regroupement blem défini des oiseaux dans l'espace, à la différence de ce qui peut être observé sur les reposoirs est elle superflue. Il apparaît d'ailleurs que si certaines espèces e regroupent de préférence à marcé haute dans certains accidents côtiers, tels que les petites baies, d'autres peuvent opter, à l'inverse, pour l'arrière côte et se vastes sekbtas (l) où ils se disséminent par

(1) Etendues argileuses salées dépourvues de végétation bordant les plages.

groupes lâches (Bécasseau variable Calidris alpina, Bécasseau cocorli Calidris ferruginea, Grand Gravelot Charadrius hiaticula, Gravelot à collier interrompu Charadrius alexandrinus Les reposoirs de limicoles sont de ce fait beaucoup plus dissémines sur la rôte saharienne qu'en Europe. où les activités humaines et le développement de la végétation littorale obligent les oiseaux à se regrouper dans des localités bien definies.

Cette particularité nous contraignit à prospecter à pied de nombreux secteurs littoraux : plage au nord de Ten Alloul, côte ouest de Tidra, pourtour de Kiji notamment, Les décomptes sur les sites d'étendue plus restreinte, îles, presqu'iles ou baies de faible superficie, furent effectués depuis le bateau lorsqu'un mouillage favorable existait à proximité des reposoirs, ou à pied lorsque l'étendue des vasières ou la dissémination des oiseaux interdisait un dénombrement précis des rassemblements depuis l'embarcation.

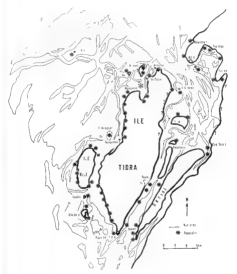
Les localités visitées et les dates des prospections furent les suivantes :

- 1) Presqu'île du cap Blanc : fond de la baie de l'Archimède, rivière et baie de l'Étoile, lagune de l'aéroport, pointe Rey, baie du Repos, port de Nouadhibou, environs de Cansado, cap Blanc, plages au nord de La Guera ; à plusicurs reprises entre le 6-12-78 et le 31-1-79.
- Cap Sainte Anne à cap d'Arguin : ilot des Pélicans, cap Sainte-Anne, places situées entre les deux caps : 20 et 21-12 78
- Base d'Arguin : îles d'Arguin, de l'Ardent, Marguerste, des Flamants, plages sud-ouest, ouest et nord-est de la baic : 21 au 25-12 78 4)
- Cap El Saas à cap Teggarat : plages et pointes entre ces deux localités : 5-1-79 5) Région de Chickchitt : du cap Tafarit au nord au village de Ten Allou?
- au sud, avec les îles Chickchitt et Kiaone : 5 et 6-1-79 Région d'Iouik - base d'Aouâtîl : baie au nord du village d'Iouik, île Zira, côte entre Iouik et Fouidige, plages au nord et au sud de Tivide : 7, 8,
  - 9 et 14-1-79. lle Niroumi: 12-1-79.
- Région nord de l'île Tidra : îlots Arnefou, du Cocorli (îlot non précisé sur les cartes, haptisé pour plus de commodités) mangrove de Tidra, plages des pointes nord de Tidra; 12 et 13 1 79
- 9) Côte ouest de l'île Tidra : de la pointe nord-ouest de l'île jusqu'à l'îlot Tourguerouit, île Aragver : 13-1-79. 100 Ile Nair: 10-1-79.
- 11) Ile Arel: 11-1 79.
- 12) Environs de Teichot : plage du village, baie au sud : 24-1-79.
- 13) Iles Cheddid et Touffat , 25-1-79
- 14, Ile Kiji: pourtour complet de l'île: 26 1-79. 15)
- Régiou sud-ouest de l'île Tidra : du village de Rguerba-Tidra au sud à la latitude du centre de l'île Kıji : 27 1-79. 16) Chenal sud : de la presqu'île de Gouchna au nord, au village de Rguerba-
- Tidra au sud et de la presqu'île de Serini au nord, à la pointe d'Ajouir au sud, baie d'Ajouir : 23 et 24-1-79
- Cap Tessit: 28-1-79. 18)
  - Région nord-est de l'île Tidra : îlot au nord de Gouchna, île Iwili, îlot Gibene: 28-1-79. Les localités survantes ne purent toutefois pas être visitées faute de temps ;
- a) Côte entre le cap Tivide au nord et le cap Tessit au sud. b) Côte est us alle Tidra, de la pointe NE à la latitude de la partie méridionale de l'île Gouchna.
- 61 Côte occidentale de l'île Niroumi.
- d) Baie de Saint-Jean et cap Timiris.
  - Nous préciserons enfin que le recensement de l'île Aragver (île temporaire,



Carte f Localisation des reposours de Limicoles (pour detail de l'encadre, voir carte 2)

recouverte aux plus forts coefficients), à l'ouest de Tidra, n'a pu être réalisé acce les vous néer-saires faute dun veces direct sur le aite même. Les extimations ont été effectuées depuis la côte de Tidra, en face de l'île donc, mais de trop lom pour pouvoir être considérées comme exhaustives. En réalité, er reposoir, implanté dans un det vecteurs les plus riches ou Banc, dout accueillir à marée hautif beauto-p plus d'obseaux (surfout des limiteles) que nous ne l'avons l'avons de l'avons



Carte 2. Localisation des reposoirs de Limicoles autour de l'île Tidra

#### II. — PRESENTATION DES RESULTATS

Nous évoquerons successivement chaque espèce en respectant l'ordre systématique, exception faite pour les limicoles qui, du fait de leur abondance particulière sur le Bane, seront traités à part, en fin de compte-rendu. Des tableaux et des cartes synthétiseront, parallèlement, les résultats accuis sur le terrain (tableaux I et ID.

Grèbe castagneux. Podicens ruficollis.

1 individu à Iouik le 23.1.79.

Puffin sp.

1 individu à ventre blanc dans la baie du Lévrier le 29.1.79.

Pétrel sp

11 individus à croupion blanc dans la baie du Lévrier le 16.1.79.
2 le 29.1

Fou de Bassan, Sula bassana.

Plusieurs dizaines ou centaines d'individus notés à chaque sortie dans la baie du Lévrier, au cap Blanc ou sur la côte au nord de la Güera en décembre et janvier (immatures essentiellement).

Pélican blanc, Pelecanus onocrotalus,

L'espèce paraît avoir nıché en aussi grand nombre cet hiver qu'en 1976 (pas de données pour 1977): 1500 couples environ. Les observations ont révélé la présence de 1600 grands jeunes, pratiquement tous en âgre de voler ou déjà volants sur l'Ile. ainsi que celle de 300 cadavres de jeunes, de taille adulte pour la plupart. Plusieurs dizaines d'autres cadavres ont été notés en d'autres localités du Banc, essentiellement au sud de l'Île Arel. L'importance de la mortalité juvénile chez le Pélican blanc a été régulièrement constatée par les observateurs. Sur le Banc d'Arguin, ce sont les navigateurs portugais qui l'Ont évoquée pour la première fois, au x' sicéle. Cette mortalité semble frapper essentielle ment les oiseaux immatures qui sont en âge de quitter la colonie, d'après ce que nous avons pu constater.

Les pélicans immatures semblent d'ailleurs être très vite livrés à eux mêmes, car nos observations ne concluent qu'à la présence d'environ un millier d'adultes sur le Banc au mois de janvier. Bon nombre d'oiseaux se sont manifestement déjà déplacés, à cette epoque, vers d'autres contrées : Sénégal (et Mail 7).

Grand Cormoran, Phalacrocorax carbo lucidus.

Les oiseaux nicheurs comptent 15 couples sur la petite Kiaone el 304 sur la grande Kiaone. La nidhication en est à tous les stades, ceuts. poussins de toute taille, jeunes volant. 20 et 500 à 600 couples avaient ête respectivement trouvés sur les mêmes sites le 2.11.78, en début de nidification. Le total des oiseaux nicheurs pour les deux îles est estimé a 900 à 1000 couples.

Sur Pile Arel, 200 oiseaux adultes sont denombrés autour de quelques centaines de nids bâtis sur la face sud. Les grands poussins paraissen être les plus nombreux et la nudification toucher à sa fin. Nous ne pouvons donner un effectif de couples nicheurs précis pour cette locatité que nous n'avons pu visiter au début de la saison de reproduction. Un minimum de 500 couples nous paraît cependant vraisemblable, compte teuu du nombre de vieux nids observés.

Sur le Banc, les individus non nicheurs se rassemblent essentiellement à l'îlle Arel, ou 4 600 oiseaux (adultes essentiellement) sont présents à marée haute, et secondairement autour de l'île Kiji et entre l'île Tidra et le continent. Un groupe de 1500 oiseaux adultes et jeunes de l'année a été également noté sur les bancs de vase situés à l'ouest de la pointe nord de Tidra, a marée basse. A l'opposé, les lies Kiaone ne semblent retenir aucun des oiseaux étant reproduits sur les lieux.

L'estimation globale des individus présents sur le Bane en hiver est assez difficile à définir, le Grand Cormoran pouvant pêcher çà et là par groupes à marée haute, à la différence de la plupart des autres espèces. Nous pensons qu'un minimum de 5500 individus en plumage adulte peut toutefois être retenu. Si l'on déduit de cet effectif les quelques 3000 oiseaux qui se reproduisent sur les heux, on constate que le Bane accueille en hiver 3500 autres oiseaux qui peuvent être des individus encore inaptes à la reproduction. On peut aussi se demander dans quelle mesure une partie de ces oiseaux n'est pas issue des riches colonies sénégalaises (Dioudi inotamment).

## Cormoran africam, Phalacrocorax africanus,

Ce cormoran ne se rencontre qu'à partir du cap Tafaril lorsque l'on progresse vers le sud depuis Nouadhibou. L'essentiel des oiseaux au reposour a été noté à l'île Zira et, très secondairement, à l'îlot Chickchitt. La non-observation de l'espèce à Arel est peut-être due à une inadvertance de notre part. Les observations effectuées à la nuit tombante à Foum-al-Trik semblent indiquer que les oiseaux qui passent la nuit à Zira vont pécher pour parties, dans la journée, au sud-est de Tidic (chenal): 550 individus comptés, en vol vers Zira (ou Gibene, Iwili ?).

L'effectif global trouvé sur le Banc indique que plusieurs milliers d'oiseaux paraissent quitter la région après la saison de reproduction (4 000 couples nicheurs), à destination de contrées plus méridionales.

## Héron cendré, Ardea cinerea.

La reproduction de l'espèce est terminée à la grande Kiaone au début du mois de janvier tandis qu'à l'île Arel plusieurs grands poussins sont encore présents sur la face sud du site.

Cette espèce se répartit assez uniformément sur le Banc en hiver d'après no sobservations. Le problème du pourcentage des nicheurs locaux Artea cinerca monicae dans la totalité des individus observés se pose cependant. A Pille Touffat, où une détermination précise des deux sous-espèces a été effectuée, il apparaît que la sous-espèces a été effectuée, il apparaît que la sous-espèces a été effectuée, il apparaît que la sous-espèce type, originaire d'Europe, et l'argement majoritaire. 121 individus contre 35 « locaux »,

à l'Ilot Chickchitt, de même, 30 monicae sculement sont recensés sur un total de 111 oisseux; à la baie de l'Etoile, la totalité des individus dénomi brés (76) en décembre sont de la sous-espèce type. Il ressort de ces observations que le Bane d'Arguin accueille en hiver plusieurs centaines de hérons originaires d'Europe (encore que les individus immatures nès sur les lieux soient difficiles à différencier des migrateurs, en raison de leur livrés gris-foncé). Cet effectif migrateur doit se stuer entre 1500 et 2000 oisseaux vraisemblablement. Une part des oisseaux aicheurs semble donc quitter le Bane en hiver (1000 à 1500 couples nicheurs), à destination de quartiers d'hivernage plus mériculonaux.

#### Aigrette garzette, Egretta garzetta.

C'est autour de l'île Arel que se concentre la majorité des individus livernent sur le Bane d'Arguin: 1 100 oiseaux sur un total de 1 505. L'abondance de cette espéce sur le Bane dénote son altirance pour un milleu strictement marin en hivernage. Rappelons que seules quelques aigrettes « blanches » nichent dans la région en éte (une dizalne environ) ce qui confirme l'origine paléarctique des oiseaux observés (un Individu bagué, trouvé mort sur l'île Nair au printemps 1974, était d'ailleurs originaire du delts du Guadalouivir. dans le sud-ouest de l'Essanget de l'Essange

## Aigrette dimorphe, Egretta gularis.

A la différence de la précédente, cette espèce se répartit de façon beaucoup plus harmonieuse sur le Banc en hiver bien que l'île Arel accueille 37,5 % du total des oiseaux hivernants.

L'effectif total trouvé (1565 individus) indique que la moitié au moins des individus nicheurs (1000 couples) quitte la région avant l'hiver à destination de l'Afrique noire.

## Spatule blanche, Platalea leucorodia.

La grande majorité (37%) des spatules hivernant sur le Banc se rassemble autour de l'île Arel, où 2 500 individus sont dénombrés, mais des groupes de quelques centaines d'oiseaux s'observent sur la plupart des îles à marée haute.

L'origine hollandaise d'une partie des hivernants est prouvée par l'observation d'oiseaux porteurs de bagues colorées à l'île Arel (un individu) et à la baie de l'Etoile (3 parmi 60 oiseaux, le 17.12.78).

Les spatules nicheuses sur le Banc d'Arguin ne semblent pas quutter a région en hiver, dans leur majorité tout au moins, si l'on considère l'effectif total trouvé (6 800 oiseaux, 1 200 couples nicheurs au minimum en 1978). Il est vraisemblable que le Banc d'Arguin constitue, parallele ment, un heu d'hivernage notoire pour les spatules hollandaises (el expagnoles ?): plusieurs centaines sans doute.

## Flamant rose, Phoenicopterus ruber.

Le Flamant hiverne en très grand nombre sur le Banc d'Arguinpusque nous avons dénombré 52 000 individus au total. Ce chiffre doit toutefois être considéré comme un minimum, les oiseaux se tenant Ion de toute côte et donc de tout poste d'observation terrestre, essentiellement à l'ouest de l'Île Tidra, sur des vasières qu'ills parsèment aussi Don que peu porter le regard. Nos estimations dans ce sercieur ne sauraient donc être tenues pour exhaustives et gagneraient à être précisées par des observations aériennes. Nous pensons pour cette raison qu'un effectif de 60 000 à 70 000 individus doit être plus proche de la réalité, compie tenu des secteurs que nous n'avons pu recenser à la jumelle. Les hauts fonds situés au nord et au nord-est de l'île Arel retiennent peut-être également des oiseaux que nous n'avons pu apercevoir.

La rareté de l'espèce dans la baie d'Arguin est frappante (130 individus) quand l'on songe que cette localité accueille jusqu'à 3 000 couples nicheurs au printemps.

Les oiseaux immatures de première ou deuxième année ont éte trouvés en très fable proportion : sur les côtes occidentales de l'île Kiji 17 individus seulement sont immatures (pratiquement tous de première année) sur un total de 1167 oiseaux; sur la face orientale de cette lle, de mème, 7 jeunes de première année sont seuls notés parmi 1200 adultes. Une telle proportion se retrouve chez 7500 oiseaux recensés le lougs de la côte nord ouest de Tidra. La rareté des jeunes fiamants est singulière compte tenu de l'effectif reproducteur de 1978 (plusieurs centaines de couples au mnimum et, plus vraisemblablement, un effectif voisin de celui des années précédentes : environ 3 000 couples d'après les observations partielles effectuées au mois de juin). Ces jeunes oiseaux étaient-ils regroupés ou sein des grandes troupes que nous n'avons pu détailler ou not-ils quitté le Bane avant l'hiver?

Deux individus de première année porteurs d'une bague de plastique blanche attestent l'origine méditerranéenne d'une partie des oiseaux passant l'hiver sur le Banc. un oiseau bagué en France en 1978 (Camargue) est noté du 14 septembre 1978 au 22 février 1979 (au moins : arrêt des observations) à la base du Repos, à Nouadhibou, parmi une bande de 22 oiseaux arrivés en même temps que lui, tandis qu'un autre individu est observé le 26 janvier sur la côte occidentale de Kiji (oiseau bagué également en Camargue en 1978, mais bague non luc?).

Bernache cravant, Branta bernicla.

Première observation de l'espèce à une latitude aussi méridionale : un oiseau à la baie de l'Etoile le 27.12.78

Canard pilet, Anas acuta.

Un cadavre assez ancien sur la plage située au nord de la Güera le 16.12.78; deux individus à la baie de l'Etoile le lendemain.

Fuligule milouin, Aythya ferina.

Cadavre d'un oiseau au cap Blanc le 16.1,79 (récent).

Macreuse noire, Melanitta nigra.

Trois puis douze autres o seaux en face de Tanoudert le 5.1.79, qua rante oiseaux au large du cap El Saas le 15.1.79.

Poule d'eau Gallinula chieronus.

Un cadavre à l'île de l'Ardent le 22,12.78, deux autres à l'île Marguerite le 23.12.78, un autre à Teichot le 24.1.79.

Foulque macroule, Fulica atra.

Un cadavre à l'île d'Arguin le 24.12.78.

Grand Labbe, Stercorarius skua,

L'effectif maximum rencontré lors des différentes traversées de la baie du Lévrier est de 25 individus.

Labbe parasite, Stercorarius parasiticus.

Espèce notée au cap Blanc en petit nombre, plus fréquente dans la baie du Lévrier où quelques dizaines d'individus peuvent être observées au total à l'occasion d'une traversée.

Labbe pomarin, Stercorarius nomarinus,

Espèce identifiée à plusieurs reprises dans la baie du Lévrier, ou quelques dizaines d'oiseaux doivent se tenir.

Goéland railleur. Larus genei.

Les 1500 individus recensés sont répartus de façon assez homogène rensemble du Banc. Cet effectif indique qu'une partie importante des oiseaux nicheurs (1750 couples) quitte la région durant l'hivei.

Mouette à tête grise, Larus cirrocephalus.

Une dizaine d'adultes sont notés au village de Ten Alloul, Cet oiseau pu passer inaperçu en d'autres localités, mais son effectif nicheur est de toute façon très faible sur le Banc (ca. 30 couples).

Mouette rieuse, Larus ridibundus.

Les 275 individus observés proviennent pour l'essentiel de la presqu'ile du cap Blanc (200 ind.). Cet effectif est curieusement faible.

Goéland argenté, Larus argentatus.

1 ind. (mort) à la baie de l'Etoile le 11.12.78. La race des côles nord occidentales de l'Afrique a pu passer inaperçue parmi les Goélands bruns.

Goéland brun, Larus fuscus,

19 000 individus ont été dénombrés au total, mais ce chiffre est certainement sous-estimé car seuls deux dortoirs ont puêtre recensés un de 1500 à 2000 à la pointe Rey (près de Nouadhibou) et un de 3500 à l'ilot des Fiamants (baie d'Arguin). Comme pour la Sterre cauget, nous préciserons à l'appui de cette hypothèse que 200 goélands étaient seuls visibles dans la journée dans la petite baie située au nord-oued d'Iouik, tandis que le soir un millier d'oiseaux s'y rassemblait.

Il a été constaté que le dortoir de l'îlot des Flamants drainait des oiseaux qui péchaient dans la journée au large de la côte située entre le cap Ste Anne et le cap d'Arguin. A la différence de ce que l'on constate dans la partie méridionale du Banc, où des centaines de goélands statuonnent sur les vasières, la baie d'Arguin ne retient que trés peu d'oiseaux dans la journée (quelques dizaines).

Goéland cendré, Larus canus.

Un individu trouvé mort (adulte) à la baie de l'Etoile le 19.1.79.

## Mouette tridactyle, Rissa tridactyla.

3 individus immatures sont notés dans la baie du Lévrier (4.1) et deux autres dans la baie d'Arguin (22.12).

## Sterne hansel, Gelochelidon nilotica.

Comme la pierregarin, cette sterne est très rare sur le Banc en hiver. Les 71 individus recensés indiquent qu'une émigration générale des nicheurs locaux (1600 couples) intervient en automne.

## Sterne caspienne, Hydroprogne caspia.

La présence de 70 couples nicheurs à l'île Marguerite, le 23.12.78, et celle de 10 ou 20 autres à l'îlot des Pélenas à la même époque montrent pour la première fois que cette sterne se reproduit partiellement en liver sur le Banc d'Arguin. L'installation des couples nicheurs de l'île Marguerite avant d'ailleurs été constatée le 1.11.78 (20 nids avec œufs et 17 nins encore vides). Au cap Ste Anne, des caspiennes immatures étaient encore nourries par les adultes. Il apparaît donc que cette sterne se reproduit loute l'année sur le Banc d'Arguin, mais que la majorité des reproducteurs (1600 couples) pond de préférence au printemps.

Les 1330 individus non nicheurs observés sont dispersés par petits groupes tout au long de la côte. Cet effectif restreint indique que plus des deux-tiers des oiseaux nicheurs de printemps quittent le Banc en hiver. La présence éventuelle d'individus scandinaves n'a mi être prouvée.

#### Sterne royale, Sterna maxima.

A la différence de la caspienne, la Sterne royale présente une répartition hétérogéne sur le Banc en hiver: 900 oiseaux sur un total de 2 160 se regroupent en effet sur la côte occidentale de Kiji. L'effectif trouvé indique d'autre part qu'un minimum de 14 000 oiseaux quittent la région en hiver (5 300 couples incheurs).

## Sterne caugek, Sterna sandvicensis.

Cette sterne est de lom la plus nombreuse dans la région en hiver. cap Blanc, soit dans un secteur nettement océanique, caractéristique de cette espèce beaucoup moins « lagunaire » que les espèces voisines. Sur les 30 000 individus dénombrés au total, 20 000 étaient regroupés dans la région du cap Blanc, où ils pêchent par grandes bandes durant la journée et, dans une moindre mesure, sur la face est de la presqu'ile du même nom (effectifs des dortoirs).

Une seconde grosse concentration (dortoir également) fut notée sur

l'ilot des Flamants, où se rassemblaient 6 000 individus le 22.12.78. Ce dortoir draîne vraisemblablement les oiseaux qui pêchent au large le la haie d'Arguin

Les quelques milliers d'oiseaux notés dans la partie méridionale du Banc sont, quant à eux, sous-estimés, les décomptes n'ayant eu lieu que dans la journée, exception faite d'une petite baie situee au nord-ouest d'Jouls. A titre d'exemple, cette dernière localité abritait 800 à 1 000 Caugeks à la tombée de la nuit, afors que l'effectif durine se limitait à 200 oiseaux. Plusieurs milliers de Caugeks nous ont donc echappé lors des recensements effectués à Kiji (400 ind. de jour) et sur la côte nord de Tidra (800 ind. de jour)

Il nous faut enfin tenir compte de l'absence de recensement au cap Timiris, où Dick (1975) signalaît un dortoir de mille oiseaux à l'automne 1973.

En conclusion, le Banc d'Arguin accueille en hiver un effectif de Sternes caugeks qui doit se situer entre 35 000 et 40 000 individus si nous tenons compte des secteurs que nous n'avons pas rencensés de façon convenable. L'importance des côtes mauritaniennes pour cette espèce est donc évidente: si la population européenne de cet oissea us situe aux alentours de 25 000 couples (CAMPRADON 1978), il appaint que le Banc d'Arguin et ses environs constituent un site d'hivernage pour environ 30 % (37 à 38 000 couples nicheurs: Herits in litt. 1979) de cet effectif. Les reprises de bagues indiquent par ailleurs que les côtes mauritaniennes d'ainent également des Sternes caugeks originaires de Mer Noire (Crimée)

## Sterne pierregarin, Sterna hirundo.

Les 200 couples nicheurs sur les lieux au printemps ne laissent que quelques rares individus en hiver. Un millier de migrateurs se rassemble par contre à l'extrémité de la presqu'ile du cap Blanc.

## Sterne naine, Sterna albifrons.

Les 260 individus dénombrés semblent prouver que plusieurs dizaines déseaux d'origine nord-africaine ou européenne hivernent sur le Banc. Seuls 25 à 50 couples nichent en effet au printemps dans la région.

Exception faite de la région nord de Tidra, où sont notés 200 oiseaux à marée haute fîlot du Cororli), l'espece est très peu abondante et dispersée par unités ou petits groupes.

#### Limicoles.

Les résultats quantitatifs obtenus par espèce et par secteur sont présentés dans le tableau II. Nous donnons ct dessous quelques renseignements complémentaires pour chaque espèce, en nous référense; que qui concerne les problemes de distribution internationale, à la synthèse de Prater, effectuée à l'occasion de la conférence du B.I.R.S. à Heiligenhafen (1974), ou au travail de Kistoht et Dick (1975).

Les chiffres presentés dans le tableau II ont été obtenus de différentes façons :

TABLEAU I. — Répartition par secteur des Cormorans, du Pélican, des Grands Echassiers et des Laridés (pour les estimations générales, voir le texte).

	Presqu'île 'ap Blenc	Cap Sta.Arma A Cap d'Arquin	Base d'Arguin	cl Sass h Toggsfat	Pégion de Filekohitt	Region d'Ioulk	Mirount	Tidta mord	Tidra suest	Natr
Phalacrocerax carbo	50	85	70	33	610	100				T
Pholographorax africanus			1		150	2,900				
Pelecenos encerotalus	6		30	- 1	40	75	i i	60	250	18
Ardea cineros	100	12	39	2	111	100	30	230	200	- 11
Egretta gazzetta	45		12		31	2	1 1		100	125
Egretta guagria	2		12		17	156	l i			35
Phoenicopterus ruber	80	14	130	2	200	25		400	7,500	20
Platelea leucorodia	70	15	50	7	168	180	100	30	900	500
Hydroprogne cespis	100	80	300		215	360		150		
Sterna mexica	20		220		355	160		150		ĺ
Sterne albifrons		10	5		5	3		200		
Sterna himado	1,000	50	100	1			1 1	200	1	
Geracheridon milotica	10	-			2			20		4
Sterne sendelcoreis	20,000	+ 1,000	6.000	120	150	700	[	500		1
Larus genei	150		10		25	362		50		200
Larus fuscus	5,000	3,000	1,500	20	30	1.700	350	30	1.500	400
Larus riditandus	200	2,000	10	10		5	3~		1	
							$\perp$		1	
					19					
	Arel	Cheddid	1753	Tidra sud-ouest	Cheral aud	Cap Cap	Tidra	To		Total strond1
Phelacrocorax carbo	4,200	Cheddad	650	Tldra sud-ouest			-			6.500
Phelacrocorax carbo		Cheddid		Tiers sud-ouest	٠,		Tidra	10 6.	416	6.500, 7.000
		Choddid Touffat		Tiers sud-ouest	9 (9		12	10 6.	.4% .630	6.500, 7.000 3.700+
Phalmcrocorax africanus Pelecanus oncerotalus	4,200		650 10 350	130	5 (9	00 50) 45 73 6	12 2	10 6.	416	6.500, 7.000' 3.700+ 1.000+ 2.750
Phalacrocorax africanus Pelecamus oncerotalus Ardea cingres	4,200	60	650		5 (9	00 50) 45 73 6	12	10 6. 10 3. 15 1.	.4% .630 .010+	6.500, 7.000 3.700+ 1.000+
Phalacrocorex africanus Pelecanus encerotalus Ardea cinores Egretta garzetta	4,200 300 470	60	650 10 350	130	5 {9 1-	00 50) 45 73 6	12 2	10 6. 10 3. 15 1.	418 530 010+ 724 565	6.500, 7,000 3,700+ 1,000+ 2,740 1,600
Phalacrocorex africênus Pelecamus encerotales Ardea cinerea Egretia garzotta Egretia quieris	4,200 300 470 1,100	60 276	650 10 350 20	130	5 (5 1- 4	00 50) 45 73 6	12 3 1 12 3	10 6. 10 3. 15 1. 15 2. 1.	,4%8 ,630 ,010+ ,724 ,565 805	6.500, 7.000' 3.700+ 1.000+ 2.750
Phalacrocorax africanua	4,200 300 470 1,100 300	60 276	650 10 350 20 150	130 10	5 (5 1- 4	00 (50) (45) (73) (6) (72) (72) (73) (6) (72) (73) (73) (73) (73) (73) (73) (73) (73	12 3 12 3	10 6. 10 3. 15 1. 15 2. 15 2.	,4%8 ,630 ,010+ ,724 ,565 805	6.500, 7,000 3,700+ 1,000+ 2,750 1,600
Phelacrocorex africènus Pelecanus oncerotelus Ardes cineres Egretta gerzetta Squette gularis Svemicoptatus ruber Pistoles leucorodia	4,200 300 470 1,100 300 6,400	60 276 24 3,200	650 10 350 20 150 32,000	130 10 5	5 {5 1: 4	00 (50) (45) (73) (6) (72) (72) (73) (6) (72) (73) (73) (73) (73) (73) (73) (73) (73	12 2 1 1 12 3 1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	10 6. 10 3. 15 1. 15 2. 15 2. 16 51.	.4%8 .630 .010+ .724 .565 .805	6.500, 7.000 3.700+ 1.000+ 2.750 1.600 810
Phelecrocorex africènus Pelecamus encerotalos Ardea cinerea Egretta gerzetta Egretta gularis Preenicopterus ruber	4,200 300 470 1,100 300 6,400 2,500	60 276 24 3,200	650 10 350 20 150 32,000	130 10 5	5 (9 1- 4 1- 6 9	00   10   10   10   10   10   10   10	12 3 1 1 2 3 1 2 2 3 2 3 3 3 3 3 3 3 3 3	10 6. 10 3. 15 1. 15 2. 1. 2 1. 2 5. 3 6.	.418 .530 .010+ .724 .565 .899 .768	6.500, 7.000, 3.700+ 1.000+ 2.750, 1.600 810 52.000+ 6.800 1.600
Phalacrocorax africanus Pelsosmus onocrotalus Andea cinerea Egretta garzetta Egretta gularis Froemicoptarus rubwr Platoles Iducoradia Nydroprogna cuspia	4,200 300 470 1,100 300 6,400 2,500 150	60 276 24 3,200 150	650 10 350 20 150 32,000 300	130 10 5 1,200	5 (5 1: 4 1: 6: 9:	00   10   10   10   10   10   10   10	12 3 1 1 2 3 1 2 2 3 2 3 3 3 3 3 3 3 3 3	10 6. 10 3. 15 1. 15 2. 15 1. 2 15 1. 15 1	.418 .530 .01D+ .724 .565 .899 .788 .945 .155	6,500, 7,000 3,700+ 1,000+ 2,750 ,,600 810 52,000+ 6,800 1,600 2,200
Phalacrocorax africanus Pelecamus oncerotales Ardea cineres Egretta garzetta Agretta gularis Promaticopterus ruber Platoles leucorodia Mydroproque caspia Sterna maxima	4,200 300 470 1,100 300 6,400 2,500 150	60 276 24 3,200 100 30	650 10 350 20 150 32,000 300	130 10 5 1,200 15	5 (5 1: 4 1: 6: 9:	00 (50) (45) (73 (6) (72) (72) (72) (72) (72) (72) (72) (72	12 3 1 1 2 3 1 2 2 3 2 3 3 3 3 3 3 3 3 3	10 6. 10 3. 15 1. 15 2. 16 51. 2 1. 2 1. 3 6. 0 1.	.448 .630 .010+ .724 .565 .805 .899 .768 .565 .155 .261	6.500, 7,000 3.700+ 1,000+ 2,750 1,600 810 52,000+ 6.800 1,600 2,200 250
Phalacrocrax africanum Pelcomum onocrotalus Andes cineres Egretat gerretta Sgretta gularia Pressicopterus ruber Platalno leucorodia Nydroprogne caspia Sterna maxima Sterna milifroma Sterna blirrundo	4,200 300 470 1,100 300 6,400 2,500 150	60 276 24 3,200 100 30	650 10 350 20 150 32,000 300	130 10 5 1,200 15	5 (5 1: 4 1: 6: 9:	00 (50) (45) (73 (6) (72) (72) (72) (72) (72) (72) (72) (72	12 3 1 1 2 3 1 2 2 3 2 3 3 3 3 3 3 3 3 3	10 6. 10 3. 15 1. 15 2. 16 51. 2 1. 2 1. 3 6. 0 1.	.448 .630 .010+ .724 .565 .805 .899 .788 .745 .155 .261 .150	6.500, 7,000 3.700+ 1,000+ 2,750 1,600 810 52,000+ 6.800 1,600 2,200 250 1,200
Phalacrocorax africenus Pelecanus encerotalus Andes cineres Egreta garacta Ngretta gularia Poesicopterus ruber Platoles leucoredia Nydroproque caspia Sterna maxims Sterna maxims	4,200 300 470 1,100 300 6,400 2,500 150	60 276 24 3,200 100 30	650 10 350 20 150 32,000 300	130 10 5 1,200 15	5 (5 ) 14 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	00 00 00 11 00 00 11 00 00 11 00 00 11 00 00	12 3 1 1 2 3 1 2 2 3 2 3 3 3 3 3 3 3 3 3	2 51 51 6 6 10 2 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	,4%8 ,530 ,010+ ,724 ,565 ,899 ,788 ,945 ,155 ,261 ,71	6.500, 7.000 3.700+ 1.000+ 2.750 810 52.000+ 6.800 1.600 2.200 250 1.200 70
Phalacrocorax africanus Pelcomus onocratalus Ardes cineres Ugretta glaratta Agretta glarats Promicoptarus ruber Platalus leucoradia Viviropruyane casola Sterma malufrom Sterma plirande Selochelidan rilotica Sterma sabilrande	4,200 300 470 1,100 300 6,400 2,500 150	60 276 24 3,200 100 30	650 10 350 250 150 2,000 300 900	130 10 5 1,200 15	5 (9 14 14 14 14 14 14 14 14 14 14 14 14 14	00 00 00 11 10 00 11	12 3 1 1 2 2 2 2 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3	2 51 51 6 6 7 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9	,4%8 ,530 ,010+ ,724 ,565 ,899 ,788 ,745 ,155 ,261 ,11 ,11 ,11 ,11 ,11 ,11 ,11 ,11 ,11 ,	6,500, 7,000 3,700+ 1,000+ 2,750 810 52,000+ 6,800 1,600 2,200 250 1,200 70 29,100+
Phalacrocorax africanum Pelacamum onceretatum Andes canners Egrata garacta Agracta garacta Agracta gularis Presalicepteum rubur Platalom leucorodia Nydroprogne casola Sterma malifroma Sterma milifroma Sterma bilifroma Sterma bilifroma Sterma bilifroma	4,200 300 470 1,100 300 6,400 2,500 150	60 276 24 3,200 150 50 50	650 10 350 20 150 2,000 300 900	130 10 5 1,200 15	5 (5 ) 14 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00	12 1 1 1 2 2 2 2 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3	2 1 1 2 2 1 1 2 2 1 1 2 2 1 1 2 2 1 1 2 2 1 1 2 2 1 1 2 2 1 1 2 2 1 2 1 2 2 1 2 2 1 2 2 1 2 2 1 2	448 ,448 ,630 ,010- ,724 ,565 899 ,788 ,945 ,155 ,261 ,155 ,261 ,155 ,261 ,156 ,	6.500, 7.000 3.700+ 1.000+ 2.750 810 52.000+ 6.800 1.600 2.200 250 1.200 70

soit en dénombrant chaque espèce de façon prêcise sur les reposoirs de marée haute (majorité des cas);

soit en estimant l'effectif global des reposoirs et en appliquant ensuite à chaque espece le pourcentage obtenu par des échantillonages qualitatifs réalisés aux environs à marée base (minorité des cas)

- 3) soit en estimant l'effectif global des reposoirs et en appliquant ensuite à chaque espèce un pourcentage similaire à celui obtenu dans un secteur voisin, comparable au premier par sa composition spécifique (d'après des observations de marée haute et de marée descendante) fiminorité des cas).
- La dernière méthode, particulièrement, nous paraît de beaucoup préferable à une autre qui consisterait à traiter globalement les effectifs non déterminés du point de vue qualifaiti, les observations nous ayant montré que la distribution de la plupart des espèces est hétérogène sur le Banc. Il nous a paru préférable d'apprécier la proportion de chaque espèce site par site pour les cas où les décomptes étaient insuffisamment précis.
- Les deux dernières méthodes sont les seules possibles dans certains cas :
- a) îles où il est impossible de débarquer sans provoquer un envol immédiat des oiseaux (Arel, Gibene, flot du Cocorli, flot des Flamants. Idat des Pélicans).
- b) secteurs où la densité des reposoirs sur une portion côtière est telle que des dérangements occasionnent des allées et venues entre sites voisins qui condamnent toute tentative de décompte précis (baie située au nord de l'île Tidra);
- c) reposoirs éloignés des postes d'observation, inaccessibles avec les moyens disponibles (Aragver) ou cachés dans la végétation (Spartines à Nair).

Huîtrier pie, Haematopus ostralegus,

Etant très visible, ce limicole est certainement celui qui a été le mieux recensé. La région d'Iouik et le nord de l'île Tidra accueillent l'essentiel des effectifs (4 850 individus sur un total de 6 600).

Comparés à ceux de KNIGTH et DICK (1975), nos chiffres indiquent une arrivée d'oiseaux à la fin novembre ou en décembre, les effectifs de décembre/janvier étant supérieurs à ceux d'octobre et novembre dans les mêmes localités (baie d'Aouâtil) et, vraisemblablement d'une façon générale, sur l'ensemble du secteur où stationne cette espèce, visité de façon semblable en automne 73 et huver 78/79 (exception faite du fond de la baie nord de Titdra.

Avocette, Recurvirostra avosetta.

Un cadavre au cap Ste Anne le 20.12.78.

Grand Gravelot, Charadrius hiaticula.

Cette espèce a èté notée en assez grand nombre sur la presqu'lle du cap Blanc, dans la région d'fouik, à Nair, Cheduldi, Touffat et Kiji notamment. Elle paraissait moins fréquente parmi les reposoirs, de petits limicoles dans les autres localités, bien qu'elles se rassemblat à l'occasion es groupes spérifiques, notamment sur les sebkhas. L'appréciation exacte de ses effectifs sur le Banc est, pour cette raison. difficile à effectuer. Le pourcentage des Grands Gravelots au sein des autres limicoles nous

apparaît cependant supérieur à celui donné par Knight et Dick pour la région. Le Banc d'Arguin semble donc constituer un site d'hivernage de première importance pour l'ésnèce.

PRATER (1974) indique que les Grands Gravelots hivernant sur le Banc d'Arguin sont originaires du nord de la Scandinavie, du Groenland, d'Islande et du nord-ouest de l'U.R.S.S.

Gravelot à collier interrompu, Charadrius alexandrinus,

Ce gravelot fut surtout noté au fond de la baie d'Aouâtil, près d'fouix et, secondairement, çà et là au milieu des Grands Gravelots sur des reposoirs de la presqu'ile du cap Blanc, de Chedidio un Touffai. Les chiffres que nous donnons pour ces sites ont été calculés d'après des échantillonnages effectués au sein des groupes de gravelots ou des petils limicoles en général. L'espèce était sans doute présente également en d'autres localités où nous ne l'avons pas repérée. Il est donc vraisemblable que notre total est sous-estimé. L'oiseau est de toute façon peu représenté sur le Banc en hiver.

Le Gravelot à collier interronipu ne niche qu'en très petit nombre sur le Banc; cette portion des côtes mauritaniennes accueille donc en hiver plusieurs milliers d'oiseaux originaires du Bassin méditerranéen ou des côtes d'Europe.

Pluvier doré, Pluvialis apricaria.

3 individus le 17.12.78 à la baie de l'Etoile.

Pluvier argentė, Pluvialis squatarola.

Ainsi que l'indiquent Kniouri et Dick, cette espèce est disséminée en petit nombre parmi les autres limicoles et passe de ce fait facilement inaperçue. Des groupes de quelques centaines d'individus ont été notés dans la région de Chickchitt, dans la baie d'Aouâtil, à Cheddid, sur la côte sud-ouest de Tidra Les effectifs dans les autres secteurs ont été calculés d'après les échantillonnages réalisés. Il est possible que cet oiseau ait été sous-estimé, au profit d'une espece telle que Calidris canulus particulièrement.

L'effectif hivernal du Banc d'Arguin (13 600 oiseaux) démontre, comme pour le Grand Gravelot, l'importance de cette région pour l'hivernage de l'espèce: Prater (1974) donne en effet 29 200 oiseaux pour l'Europe occidentale et 10 600 pour le Maroc en hiver.

Les pluviers du Banc d'Arguin seraient originaires, d'après ce dernier auteur, du nord-ouest de l'U.R.S.S.

Tournepierre à collier, Arenaria interpres.

L'espèce a été essentiellement notée sur la presqu'île du cap Blanc, près d'louik, à Arel (où nous l'avons ce:tainement sous estimée), à Kiji. Nous l'avions trouvée également abondante, en décembre 1971, autour de villagres de Rguelba-Thila et Memghar, où nous n'avons pu la compter au cours de l'hiver 1978/79. Notre chiffre de 520 no doit être considéré que comme un minimum et l'estimation de Kiviair et Dick, portant sur 10,000 oiseaux (in Phatren, nous poratal plausible. Vanneau huppė, Vanellus vanellus,

1 individu à Nouadhibou (baie du Repos) du 11.12.78 au 18.1.79 : 1 individu mort à la baie de l'Etoile le 11.12 ; 6 individus à Cansado le 16.12 (observés durant plusieurs jours).

# Bécasseau cocorli, Calidris ferruginea.

L'espèce a été notée en assez grand nombre dans la région d'Ioul. 24 % des petits limicoles chantillonnés a marée descendante), sur les flots situés à proximité de la côte nord de Tidra (10 % des petits limicoles), anni qu'à Cheddid et Touffat, Kip et Ajouir. Dans les autres localités, où elle n'a pas été recherchée spécialement, elle a néamonis été observée à l'occasion. Nous avors pour cette raison attribué un pourcentage donné au Bécasseau cocord dans les reposoirs de Bécasseaux variables où l'espèce n'avait pas éte particulièrement recherchée. Ce pourcentage n'ap uêre toujours base sur des échantillonnages précis (effectués notamment sur les lieux d'alimentation), aussi est il possible que l'effectuf total que nous donnons soit surestimé. Ce limicole est sans aucun doute celui pour lequel il est le puls difficile de préciser l'abondance exacte.

Aucun Bécasseau cocorli n'hiverne en Europe (Prater 1974) et l'espèce n'est que faiblement représentée au Maroc. Le Banc d'Arguin constitue donc un site d'hivernage important pour l'oiseau sur l'Atlantique oriental.

## Bécasseau variable, Calidris alpina.

C'est le limicole le plus abondant sur le Bane d'Arguin où il forme sessentiel des hivernants sur la quasi-totalité des reposorrs. Les plus gross rassemblements ont été trouvés à Arel, dans la zone s'ituée au sur de Foum-al-Trik, à Kiji, dans la région de Chrickchitt, d'Toulk, sur la côt coridentale de Tidra, où il constituait de 45 à 74 % des netits limicoles.

Avec ses 680 000 individus, le Banc d'Arguin représente la première dité d'hivernage pour cette espèce sur l'Atlantique oriental. Précisons. à titre de comparaison, que la localité venant en seconde position est le Bassin d'Arcachon (France) avec « seulement) 100 000 individus. Il faut en réalité pousser la comparaison avec des pays pour trouver des effectifs proches de ceux du Banc d'Arguin : ainsi, la Grande-Bretagne, qui retient en hiver 550 000 osseaux.

PRATER (1974) indique que c'est la race schinzii qui hiverne sur le Banc d'Arguin, ainsi, secondairement, que la race arctica.

# Bécasseau minute, Calidris minuta.

Espèce difficile à repérer, le Bécasseau minute a été noté cesen tiement à Arel et Niroumi, et secondairement dans la région d'Iouik Il semble peu abondant sur le Banc en hiver, ce qui confirmerait la destination méridionale des migrateurs notés dans la région en ête et automne.

Bécasseau maubèche, Calidris canutus.

Troisieme limicole par l'abondance sur le Banc d'Arguin en hiver, le Maubèche est réparti sur l'ensemble de la région, avec des densités superieures cependant dans la région de Chièckhutt, dans la bane d'Arguin, au sud de Foum al-Trik, sur la côte sud-ouest de Tidra. Il a peut-être été sous-estimé à Arcl,

L'importance hivernale du Banc d'Arguin pour cette espèce est évidente, avec 323 000 oiseaux, cette localité accueille plus d'un tiers de l'effectif d'Europe et d'Afrique occidentales, (dont 359 000 en Grande-Bretagne). Pour Dick (cité par Peartsa 1974), les Maubèches hivernant en Mauritaine sont orisinaires du nord-est de l'UR-S.S.

Becasseau sanderling, Calidris alba.

L'espece a été surtout notée sur la presqu'ile du cap Blanc (plages au nord de la Guera, pointe Rey), à Arel, et secondairement à Kil, dans la région d'Iouik et sur les îlots au nord de Tidra. Nous n'avons pas remarque de concentration particulière au village de Teichot (où l'espèce était Lien représentée en décembre 71, annsi qu'aux villages de Rguetha-Thila et Memghar, non visités en 78/79). KNRGUR et DICK avaient dénombré 13000 oveaux en octobre 73 alors que nous n'en notons que 5 850 (6 000) dont 2 009 dans un secteur non visité en 73 un départ des ouseaux présents en automne semble donc intervenir. Cet oiseau se dispersant loutefois de façon caractéristique sur les plages de sable, il est vraisemblable que notre chiffre pour l'ensemble de la région est sous-estume.

Selon Prater, les Sanderlings hivernant en Mauritanie seraient originaires du Groenland

Phalarope à bec large, Phalaropus fulicarius.

Un individu au cap d'Arguin le 21.12.78.

Chevalier gambette, Tringa totanus.

Le Gambette se repére facilement sur les reposoirs où il forme des groupes spécifiques prompts a s'envoler et aisément reconnaissables en vol.

L'oiseau a surtout été noté dans la region de Chickchitt, le long de la côte occidentale de Tidra, à Arel, Cheddid, Touffat (un groupe de 700 ind.) et Kiji. Notre estimation de 31 000 oiseaux, reste inférieure à celle de Knight et Dick (100 000 individus en octobre 1973).

Selon Prater (1974), les Gambettes hivernant sur le Banc seraient originaires de Scandinavie.

Chevalier aboyeur, Tringa nebularia.

Ce limicole, très peu abondant (les groupes de 15/20 individus constituent un maximum), se repère assez bien parmi les autres espèces. Il fut surbout noté sur la côte occidentale de Tidra mais était représenté dans l'ensemble des localités, Notre décompte est peut-être sous-estimé (secteurs où il n'a pas été observé).

Chevalier stagnatule, Tringa stagnatulis,

Ce limicole a été noté individuellement au nord de Nair et à Kip.

Chevalier combattant, Philomachus pugnar.

Deux individus à Cansado le 16.12.78.

Courlis cendré, Numentus arquata,

Le Courlis cendré a essentiellement été noté dans la région d'Iouit son, sur la côte occ-dentale de Tidra (500 environ), à Cheddid (200) et sur la côte sud-occidentale de Tidra (310). Ailleurs, il apparaît surtout isolement ou par tres petits groupes. L'espèce était plus abondante en décembre 71, ce qui peut être dû, selon KNIGHT et DICK, à des fluctuations annuelles.

Le Courlis cendré est, au Banc d'Arguin, à la limite sud de son airc de répartition hivernale.

Courlis corheu. Numenius phaeopus.

Le Corlieu a été trouvé sur l'ensemble du Banc. Les reposoirs peuvent passer inaperçus parmi ceux des Barges rousses, mais ils sont en général bren individualisés. Un gros groupe de 700 est noté à la pointe nord de Kiji, mais les rassemblements sont habituellement de l'ordre de quelques dizaines seulement.

L'espèce a été trouvée aussi abondante qu'en décembre 71 et en bien plus grand nombre qu'en octobre 73 (KNIGHT et DICK).

Aucun Corlieu n'hiverne en Europe ou au Maroc (Prater 1974). aussi le Bane d'Arguin constitue-t-il un site d'hivernage de première importance nour l'espèce sur l'Alfantique oriental (20 000 oiseaux).

Barge à queue noire, Limosa limosa,

Dix individus à la baie de l'Etoile le 19.1.79; cinquante oiseaux en vol devant le cap El Saas le 15.1.79.

Barge rousse, Limosa lapponica.

Seconde des espèces hivernantes par son importance numérique. Il Barge rousse s'observe dans toute la région, Des concentrations spectaculaires ont été cependant notées à Niroum (100 000 individus), Arc. (70 000 individus), au fond de la baue située sur la côte nord de Tidra (55 000 individus), sur la côte occidentale de cette même lle et à Aragver (30 000 individus). L'oiseau était peu abondant dans la région de Chickchiit, dans la baie d'Argun, et nous ne l'avons pas vue à Ajouir. Formant des reposoirs bien individualisés, cette espèce se recence bien et nos chiffres nous paraissent plaussibles.

Prater (1974) précise que 94 000 oiseaux hivernent au total en Europe et au Maroc, Avec ses 538 000 hivernants, le Banc d'Arguin constitue donc le seul grand site d'hivernage de l'espèce sur l'Atlantique oriental. Son importance pour la conservation de l'espèce parait évidente.

Les barges hivernant en Mauritanie sont vraisemblablement originaires de la péninsule du Taimyr (Siberie) d'après Prater.

TABLEAU II. — Répartition par secteur des limicoles, les effectifs de Chickehitt nord et Saint-Jean/Timiris n'ont pas été vus et sont estimés d'après les données de 1971 et 1973 ou 1978.

	Presqu'fle Cep Blanc	Cap Ste.Aona Tensodezi	Bate d'Angusa	Rigiton de Orickshirt	Région d'Iouth	N record	Tudre nord	Tidra quest	111	Arel
Réemetopus datrelega	200	18	350	500	2,810		2,000	T :	0	40
Cheredrias histicula	1500	385	5,700	8 500	9,000	820	6.150	9.80		11,700
Charactiva avexasdri	nos 90	70			1,700			,	", "	300
Pluvialia aquathrela	300	70	620	900	2,000	120	350	1.12	160	1,050
Armaria interpres	1.000	105			650	230	400	7411	-	1,000
Calidras februganes	921		3,000	19 400	1 000	950	6,500	11.20	2.300	15.000
Calidria alpina	3,200	2,100	35,200	52 800	30,200	6,300	42 000	81,00		108,000
Calidria minuta		17			100	400		1		500
Calidria comubes	800	280	27,300	40,000	31,000	900	26,000	32,30	4,400	26 200
Calidria siba	5,000	140			200	300	400	1	-,	1.000
Tringe tetamus	70	35	900	1,300	1 400		800	7,70	1.500	10,250
Tringe nebuleria	20	10	50	72	- 25		80	40		
Homenius srquete	100	1 1		+	500	[		50		l
Numerius pheespus	210	10%	1 800	1,900	800	800	+ 110	2,00	4.0	3,350
Lineas Impossice	500	177	4,400	6,500	53,000	*00,000	70,000	81.20	10,800	70,000
TOTAL	10,040	3,510	89,320	131,272	136,225	110.820	754,810	227 40		
Total strondi	19,000	3,500	90,000	132,000	137,000	111,000	155,000	227,40		252,590 253,000
						111,000		228,00		
	Cheddid Ter. ffak	3,500	90,000	132.000	137,000		155,000		39,000	Tetel qrraedi
Tetal szroedi	Desdia Ter. ffat	3,500	90,000	132.000	137,000 137,000	Tides	Olichester Series	228,00	7etal	Tetel erroeds
Tetel stroedi  Necestopus ostra.cqus	19,000	3,500	71 de la 100 000 000 000 000 000 000 000 000 00	132.000 best total sea	137,000 1984 10	111.000 111.000	Solderitt 2000	Saint-Jean Timitia	7etal 8 748	253,000 Tetel erree5 6 80, 76,000
Tetel srroedi  Necesatopus ostra.equs Charedrius histiculs	19,000	3,500	71 de la 100 000 000 000 000 000 000 000 000 00	132,000	137,000 1984 10	111.000 111.000	Solderitt 2000	Santules Timital	7etal 8 748 130,205	253,000 Tetel 422965 6 83, 76,000 6,400
Tetal strondi  Necestapus astra.egus Charedrius histicula Charedrius alexandrius	19,000 Property 22,600	3,500	90,000 11,200	132,000 16,000	137,000 1984 10	111.000 111.000	155,000 111,000 2,000	238,00 1,650 1,650	39,000 Tetal 6 748 130,205 5,4 0	253,000 Tetel 4rxse6 6 83, 76,000 6,400 14 200
Tetal stroadi  Nacematobus ostra.ngus Charedrius histicula Charedrius dismendrius Piuwielis squaterola	19,000 Property 22,600	3,500 10 12,600 1,100	90,000 11,200	132,000 16,000 16,000	137,000	111,000 2 1 2 1 2 2 2 2 3 2 4 3 6 0 11,600	155,000 111,000 2,000	239,00 300 300 300	39,000 Tetal 6 748 130,205 5,4 0 14,140 5,951	753,000 Tetel 4rrsedS 6 60, 76,000 6,000 14 200 6 900
Tetal stroudi  Nacematopus ostra.mpus Charedrius hietimula Charedrius dismodrius Pjuwiatis aquaturola Armanela istutpres	19,000 Francisco	3,500 12,600 400 1,100 7,700	11,200	132,000 16,000 16,000 1000 1000 1000	137,000	111,000 11,000 11,000	155,000 2,000 2,000	239,00 300 300 300	39,000 Tetal 5 748 130,205 5,40 14,140 5,951 128,700	253,000  Tetel 4ErendS  6 50. 76,500  6.900 6.900 729,000
Tetal strondi  Nacamatopus ostra.equa Charedrios hieticola Charedrios distanedria Piurisitia Squaterola Armaria interpres Galidia ferrupiana	19,000 19,000 22,900 1,990 10,000	3,500 12,600 400 1,100 7,700	\$0,000 \$0,000 \$11,200 620 7,200	132,000 16,000 16,000 15,700	137,000 137,000	111,000 27 27 27 27 27 27 27 27 27 27	155,000 31,000 2,000 2,000	228,00 50 300 300 600	39,000 Tetal 6 748 130,205 5,4 0 14,140 5,951	753,000  Tetel qrreeds  6 83, 76,000  6,000  14 200  6 700  729,000  705,000
Tetal stroadi  Naceastopus ostra.egus Charedrius histicula Charedrius alexandrius Fluvielia spusterola Armenla interpres Galidria furrugione Galidria sipins	19,000 19,000 22,900 1,990 10,000	10 12,600 400 1,150 7,500 90,000	\$0,000 \$0,000 \$11,200 620 7,200	132,000 16,000 16,000 15,700	137,000 137,000	111,000 27 27 27 27 27 27 27 27 27 27	155,000 31,000 2,000 2,000	228,00 50 300 300 600	39,000 Tetal 5 748 130,207 0.4 0 14,140 5,951 128,700 704,30	253,000  Tetel errects 6 60, 76,000 6.900 14 200 6 900 729,000 705,000 t,000
Tetal strondi  Nacomatopus ostra.mp.m Charectou histinois Charectou histinois Charectou discondrino Fluvkelia squaturois Armencia interpres Calidria furroginea Calidria sipias Calidria sipias	22,500 1,350 10,000 54,000	10 12,600 400 1,150 7,500 90,000	11,200 620 7,200 94 000	132,000 16,000 16,000 15,700 81,500	137,000 10 900 4,000	111,000 2 7 7 8 600 11,600 11,600 500 11,600	155,000 20 20 200 200 4,400 12,000	228,000	7etal 8 748 130,205 0,4 0 14,140 5,951 128,700 704,305	253,000  Tetel erreads 6 60. 76,000 6,000 14 200 6 900 795,000 1,000 334,000
Necessions outraop.s. Charderius histicula Charderius histicula Chardelius dismodrius Armacia inturpres Calidria furrupines Calidria sigles Galidria samuta Calidria signes	22,500 1,350 10,000 54,000	10 12,600 400 1,150 20,000	11,200 620 7,200 94 000	132,000 16,000 16,000 90 4,250 80 15,700 81,500 43,700	137,000 10 900 40 900 4.509	111,000 2 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	155,000 20 20 200 200 4,400 12,000	1,650 300 600 9,000	7etel 6 746 130,205 0,4 0 14,140 5,951 128,700 704,307	253,000  Tetel errects 6 60, 76,000 6.900 14 200 6 900 729,000 705,000 t,000
Total streedi  Necessions outra, mp. Charocrius Altinoi Ovardilus alamedra Pluvialia spusteria Armenia laterga Calidria spusteria Scileria spust Calidria samou Calidria samou Calidria samou	22,600 1,350 1,350	10 12,600 1,100 1,100 1,100 1,000 1,000	11,200 620 7,200 94,000	132,000 16,000 70 4,000 15,700 80,500 43,700 100	137,000 107 907 40 900 4_107 1_125 40	111,000 11,000 11,000 11,000 11,000 11,000 11,000 10,00	195,000 200 2,000 12,000 12,000	1.650 9.000 1.200 600	79,000  7etal  2 74a 130,205 0,4 0 14,140 5,951 128,700 701,307 0,077 313,355 6,360	253,000  Total errors 6 60, 76,000 6,000 14 200 729,000 705,000 1,000 334,000 6 500
Tetal erroedi  Neematopus ostra.epus Charecriou hietimus Charecriou hietimus Charecriou siamateria Fruncia Satespes Galidria frunçainea Galidria siamateria Galidria siamateria Galidria siamateria Galidria siamateria Galidria siamateria Galidria siamateria Trings totosme	22,900 1,350 10,000 22,300 22,300	10 12,600 1,100 1,100 1,100 1,000 1,000	\$0,000 \$0,000 11,200 620 7,200 94 000 22,100	132,000 16,000 70 4,000 15,700 80,500 43,700 100	137,000 107 907 40 900 4_107 1_125 40	111,000 2 7 2 7 3 7 500 11,600 11,600 12,000 14,000 4,000	200 2,000 4,400 9,000 2,000	1.650 9.000 1.200 600	39,000  Tetal  8 748 130,205 5,4 0 14,140 5,991 122,700 704,307 313,306 6,380 41,105	253,000  Tetel errendi 6 50. 76,000 6,000 6,000 799,000 1,000 334,000 6,000 31,000
Total eproedi  Necesions outra, pp. Charecton sitting: Charecton sitting: Charecton sitting: Portalis apustrols Armenia latespres Galieria rerugiona Galieria sitting: Trings totame: Trings sobulueria Nuancia expatta Nuancia sepatta Nuancia piecope	22,600 1,350 1,350	10 12,600 1,150 7,750 50,000 1,820 1,820 +	11,200 620 7,200 94,000	132,000 16,000 16,000 15,700 80,500 15,700 15,700 15,700 15,700 15,700 15,700	137,000 107 907 40 900 4_107 1_125 40	111,000 11,000 11,000 11,000 11,000 11,000 11,000 10,00	200 2,000 4,400 9,000 2,000	1.650 9.000 1.200 600	7etal 8 748 136,205 6-4 0 14,140 5,951 128,700 704,307 ,077 313,355 6,380 41,199 81,995	753,000 Tetel #FF865 6.80, 76,500 6.900 1.20,000 705,000 334,090 6.00 31,000 31,000 850
Necestors outra-op.  Necestors outra-op. Charactors introduced Charactors Minimize Charactors Minimize Charactors Minimize Charactors Minimize Charactors outra- Charactors outra- Charactors outra- Children selectors Children selectors Children selectors Children selectors Trings volume Trings volume Manning phesopes Manning phesopes Manning phesopes Lieux i popular	22,000 1,350 10,000 54,000 22,300 1,250 20,000 21,500	10 12,600 400 1,100 7,100 50,000 1,800 1,800 1,200 1,200 1,200 1,200	\$9,000 11,200 620 7,200 94,000 22,100 1,000	132,000 16,000 16,000 10,700 80,500 15,700 10,00	137,000 10 900 40 400 4,100 1,125 40 600	111,000 27,000 500 11,600 11,600 11,600 11,600 11,600 11,600 11,600 11,600 11,600 11,600	200 2000 2,000 2,000 12,000 12,000 12,000 17	1.650 300 600 9.000 1.200 600	7etal 8 748 130,205 0,4 0 14,100 2,931 128,700 704,307 0,077 313,355 6,300 4,105 8,300 1,010	753,000  Tetel erreeds 6 60, 76,700 14 220 6 705,000 1,000 334,000 6 500 1,000 1,000 1,000 1,000
Total eproedi  Necesions outra, pp. Charecton sitting: Charecton sitting: Charecton sitting: Portalis apustrols Armenia latespres Galieria rerugiona Galieria sitting: Trings totame: Trings sobulueria Nuancia expatta Nuancia sepatta Nuancia piecope	22,900 1,390 1,390 22,300 1,390 22,300 1,390	10 12,600 1,100 1,100 1,100 1,100 1,200 1,200 1,200 1,200 1,200 1,200 1,200	\$9,000 \$2,00 11,200 620 7,200 24,000 1,000 1,000 1,000 1,000	182,000 16,000 70 4,250 80 15,700 100 1,530 4 800	197,000 10 900 400 4,000 1,125 40 600	111,000 500 11,600 11,600 10,000 11,600 10,000 11,600 11,600 11,600 11,600 11,600	205,000 20 2,000 2,000 12,000 12,000 12,000 1,000 1,000	1.650 300 600 150 450	39,000  7etal  8 748 130,205 0,4 0 14,140 3,951 128,700 704,307 313,305 6,380 41,105 8390 9 1,810	753,000  Tetal erree65 6 80. 76,100 6,400 14 200 6,700 729,000 729,000 334,000 6,000 31,000 31,000 850 1909-2000 938,000

## III. - CONCLUSION GENERALE

Le recensement des oiseaux aquatiques oiganisé par le Parc National du Banc d'Arguin durant l'hiver 1978/79 a montré que :

1) La plupart des espèces midificatrices dans la région ne laissaient qu'une faible part de leur population sur les heux durant l'hiver: Cor moran africain. Heron cendré. Aigrette dimorphe. Sterne caspienne. Sterne royale, Sterne pierregarin (?), Goeland railleur et surtout Sterne hansel.

- A l'opposé, la Spatule blanche reste, sinon dans sa totalité, du moins pour l'essentiel de sa population, sur le Banc en hiver. Le cas semble être le même pour le Grand Cormoran.
- 3) La Sterne caspienne peut nicher en plein hiver sur le Banc d'Arguin. La reproduction de cette espèce, connuc déjà pour son étalement d'ans le temps, peut donc avoir lieu toute l'année dans la région.
- 4) La nidification du Pélican blanc a été importante en 1978 (en viron 1500 couples). Une partie des adultes reproducteurs et les oiseaux arrivés dans la région en automne repartent, alors que la plupart des poussins ne se sont pas encore dispersés autour de la colonie.
- 5) Le Banc d'Arguin constitue un site d'hivernage fondamental pour la Sterne caugek et le Flamant rose, important pour le Héron cendré. l'Aigrette garzette et le Goéland brun.
- 6) Les données disponibles à ce jour sur l'hivernage des limicoles au Banc d'Arguin doivent être en grande parlie reconsidérées. Le recensement organisé au cours de l'hiver 1978/79 par le Parc National du Banc d'Arguin démontre en effet que :
- a) L'effectif total des limicoles hivernants est en réalité nettement supérieur aux estimations les plus optimistes effectuées à ce Jour. 1935 000 oiseaux ont été comptés et il nous paraît vraisemblable que ce chiffre doit être majoré, compte tenu de la difficulté oui s'attache au dénombrement précis de certains reposoirs extrémement importants : Arel, Aragver. Niroumi. Kiji nord notamment. L'extrême dispersion d'autres reposoirs sur la côte frégion de Chirkchitt) ou l'île Tidra constituent une autre source de souve-estimation.

L'importance hivernale du Banc d'Arguin pour les limicoles marins est donc tout à fait exceptionnelle, et de sa conservation dépend l'avend de nombreuses espèces. A titre de comparaison, précisons que l'Europe occidentale dans sa totalité accueille en hiver près de 3 millions d'indi vidus, répartis, sur plusieurs centaines de localités. En tenant compte des hivernants marocains (Pratra 1974), Il apparaît donc que le Banc d'Arguin retient en hiver 40 % de la totalité des limicoles marins répartis entre la Sendinavie et le Sénéral (5 millions environ).

- b) L'abondance relative de certaines espèces de l'imicoles dénombrés au Bane d'Arguin est différente de celle refenue par Paarra pour cette région. Il ressort ainsi de nos données que la proportion des Grands Gravelots, des Courlis corlieux et des Bécasseaux cocorlis avait été sous-estimée, que celle des Chevaliers gambettes à l'opposé semble avoir été surestimée.
- c) D'un point de vue strictement régional, les reposirs de limitoles sont loin d'être toulours ponctuels sur le Banc d'Arguin. Its affectent en effet une forme linéaire en hien des localités: haue d'Arguin, région de Chickehitt. Titra, Niroumi. Des déplacements entre localités voisines, occasionnés vraisemblablement par le niveau d'eau semblent également avoir lieu et modifient donc, d'un lour à l'autre, la répartition des reposories régions und de Kiji par exemple). Les sous-estimations d'effectifs résultant des deux décomptes hivernaux précédents tiennent manifestement à l'absence de recensements corrects dans de telles localités, qui no

peuvent être prospectées de façon efficace que par voie de terre. Pour ces différentes raisons, nous estimons que l'effectif réel des limicoles hivernants dont être supérieur à 2 millions d'individus et se situer plutôt autour de 2 200 000 à 2 400 000 oiseaux

#### SUMMARY

The most significant results of the count done at the Banc d'Arguin in Manritania during the winter 1978-1979 are the following :

1) The nesting population of African Cormorant, Grey Heron, Reef Heron, Caspian Tern, Royal Tern, Common-Tern, Gull billed Tern and Slender-billed Gull seem essentially migratory.

On the other hand, the nesting population of the Spoonbill and the Cormorant appear to be much more sedentary.

1500 Pelicans reproduced successfully.

3) The Bane d'Arguin is shown to be a preponderant zone for wintering Sandwich Tern and Greater Flamingo, and an important one for Grev Heron. Little Egret and Lesser black backed Gull.

4) For the first time, winter breeding of Caspian Tern occured in the national Park.

 The wintering population of waders is estimated at more than two million birds. (Dunlin: 705 000, Bar-tailed Godwit: 538 000, Knot: 334 000, Ringed Plover: 136 000 and Curlew Sandpiper: 129 000).

#### REFERENCES

- CAMPREDON, P. (1978). La reproduction de la Sterne caugek Thalasseus sandvirensis sur le Banc d'Arguin (Gironde). Aperçu de sa distribution hivernale L'Oiseau et R F.O., 48: 123-150 et 263-279.
- hvight, Р.J., et Dick, W.J.A. (1975). Recensement de Limicoles au Banc d'Arguin (Mauritanie). Alauda. 43: 363-385.
- PETETIN, M., et TROTIGNON, J. (1972). Prospection hivernale au Banc d'Arguin (Mauritanie). Alauda, 40: 195-213.
- PRATER, A.J. (1974). The distribution of coastal waders in Europe and North Africa. Proc. 5th Int. Conf. Conservation of Wetlands and Waterfowl. Heiligenhafen.

J. TROTIGNON. 85, avenue de Paris, 78000 Versailles.







Nidificate n d'Ardia conerea au Sencesal

# NOTES ET FAITS DIVERS

## Sur la reproduction d'Ardea cinerea et d'Himantopus himantopus au Sénégal

Dans un précédent atticle (Reproduction de Laridés et d'Ardèidés des la Siné-Saloum (Sénégal), L'Oiseau et R.F.O., 1979, 49 : 105-112), nous mentionions la présence d'un couple nicheur d'Ardea cinerea et d'un couple d'Himaniopus himaniopus. La présente note apporte quelques précisions sur la reproduction de ces deux espèces dans le delta du Sine-Saloum.

Nous confirmons qu'Ardea cinerea niche sur un arbre et non au sol. La végétation étant extrémement rave sur l'île Terrema, le nid fut construit sur un arbuste, à 1,70 m du sol (Pl. III).

Le nid et les adultes furent reperés le 5.7.77; trois œufs furent observés le 20.7.77, qui donnérent 2 jeunes fobservés en duvet le 3.8). En dépit des visites fréquentes des braconniers sur cette petite île de 2 500 m², les deux poussins se développérent normalement.

En ce qui concerne Himantopus himantopus, nous avons observé trois couples ayant des velleités de reproduction; deux couples construisirent un nid (partie sud de l'Île aux Oiseaux) mais nous ne sommes certains que d'une seule ponte de deux œufs, le deuxième nid ayant été recouvert par les eaux (grandes marées). Le troisième couple ne sembla pas vouloir construire, malgré des parades încessantes.

Le premier nid fut découvert le 5.7.77; le 19.7 il renfermait deux œufs et nous trouvions un deuxième nid à 150 m du premier; le 3.8 les œufs ont été visiblement braconnés alors que le deuxième nid était sous les eaux.

Cette zone devenue Pare National permettra sans doute d'apporter des éléments nouveaux sur ces deux espèces nicheuses ainsi que sur bien d'autres, présentes en grand nombre sur l'embouchure du Saloum et les fles environnantes mais n'étant pas encore reconnues comme nicheuses.

> Philippe Gowthorpe 2, rue de la Liberté, 78200 Mantes-la-Jolie.

L'Oiseau et R.F.O., V. 50, 1980, nº 3-4.

## Observations de Bernaches à cou roux Branta ruficollis Pall. en Champagne humide durant l'hiver 1978/79

Dans la journée du 24 fevrier 1979, L. DUHAUTOIS et H. GUILLEMOT découvrent une Bernache à cou roux Branla ruficollis dans une bande mixte d'Oies rieuses Anser albifrons et d'Oies des moissons Anser fabalis stationnant sur le Réservoir Seine (Aube).

Le lendemain, prévenus par leurs soins, nous prospectons le Réservoir en compagnie de C. Howlett, B. et M. Laurent, et J.F. et M. Terrasse.

Vers 16 h 30 G.M.T., an lieu-dit « La Petite Italie », Ph. D. repère un adulte de Bernache à cou roux posé sur l'eau, au sein d'une bande mixte d'Oies rieuses et des moissons. L'oiseau nage au centre de cette bande d'environ 1000 oiseaux, puis décolle avec eux à l'approche de promeneurs. Les oies se posent alors à 3 ou 400 mètres sur notre gauche et rejoignent peu à peu la terre ferme où les premières commencent à pâturer, C'est alors que B. L. note une deuxième Bernache à cou roux, s quelques dizaines de mètres de la première. L'orseau se dirige vers la langue de terre et pâture en compagnie de quelques oies grises alors que la première est encore sui l'eau. Les oiseaux, à cette distance, ne sont pas aisément repérables. Pas une fois au cours de cette observation ils ne seront vus ensemble. Au vol. nous notons un battement d'ailes plus rapide que celui des oies grises. A terre, les Bernaches à cou roux broutent avec plus de célérité que les otes grises présentes autour. Enfin, le dos noir de l'espèce contraste avec le gris des Oies rieuses et des moissons et même avec le gris-noir des quelques Bernaches nonnettes Branta leucopsis présentes, permettant un repérage un peu plus facile,

Les deux oiseaux ne sont pas revus les 3 et 4 mars, mais L.D. et J.F. ASMODÉ les notent à nouveau le 7 mars, se nourrissant avec des oies,

dans les champs, à quelques kilomètres du lac.

GÉROUDET (1959) cite onze captures françaises jusqu'aux années 1960 L'espèce fut tuée avant 1849 sur le Rhin près de Strasbourg (1 ind.) et près de Caen (2 ind.). De plus, elle fut capturée 4 fois en Haute-Normandie au XIX\* siècle (OLIVIER 1938)

Plus récemment, une Bernache fut observée en vol le 24 janvier 1963 près d'Orléans (Loiret). Ce fut d'ailleurs pendant une vague de froid similaire à celle que nous avons connue en janvier et février 1979.

La dernière observation française remonte au printemps 1967, lorsqu'un oiseau est observé le 2 mai sur la plage de Goulven (Finistère) (MANAC'H 1967). Cependant la date tardive et le comportement de l'oiseau laissent à penser que l'observateur fut en présence d'un échappé de captivité.

Cette espèce est observée de plus en plus fréquemment en Grande-Bretagne, en Suède et en Hollande, accompagnant les vols d'Oies rieuses, de Bernaches nonnettes ou cravants B. bernicla (CRAMP 1977).

L'Oiseau et R.F.O., V. 50, 1980, nº 3-4,

Les Bernaches à cou roux observées en Europe ont pris, pour cet auteur, une route plus au nord que celle qui les conduit vers la Mer Noire et la Mer Caspienne, probablement entraînées par des Oies rieuses nichant plus à l'est.

Enfin, au cours de cet hiver 1978/79, au moins 10 Bernaches à cou roux ont eté observées aux Pays-Bus (Van den Bern, Bern, Blannert et Brinkman 1970). Outre cette espece, d'autres Anseridés inhabituels ont été notés en France, comme la Bernache du Canada B. canadensis ou l'Oie des neiges A. caractlescens (Yisou 1980).

## Références.

CRAMP, S. (1971). - · Handbook of the Birds of Europe, the Middle East and North Africa. Oxford.

Géroudet, P. (1959). — Les Palmipèdes. Neuchâtel.

MANAC'H, Dr (1967). — Observation d'une Bernache à cou roux en Bretagne. Penn Ar Bed, 49: 72.
OLIVIER, G. (1938). Les Oiseaux de Haute Normandie. L'Oiseau et R.F.O., 8: 173.

VAN DEN BERG, A.B., BLANKERT, H., et BRINEMAN, J.J. (1979). — Zeldzeme Ganzen in Nederland in de winter van 1978 79, Dutch Birding, 2 3: 34-41. YESOU. P. (1980). — L'Obe des neiges Anser caerulescens L. en France. Alanda.

48 : 21-26.

Ph. Dubois (G.O.P.)

Laboratoire de la Faune Sauvage,
I.N.R.A., 78350 Jony-en-Josas.

Ch. Riols (C.O.C.A.)

Ambrières,

51290 Saint-Rémy-en-Bouzemont,

## Installation de nouvelles espèces à la Martinique

Nous confirmons la nidification de *Ploceus cuculialus* a la Martinique alors que sa présence n'était pas signalée dans la « Faune des Antilles» publiée en 1963.

Cette espèce typique de la zone afrotropicale, où elle est abondamment représentée, est connue depuis longtemps à Haiti sous le nom de Madame Sarah ou Fauvette coulurière.

Quoique bien implantée de nos jours à la Martinique, elle n'a pas été encore signalée à la Guadeloupe ni même dans les autres îles des Petites Antilles.

Nous ne savons pas à quelle date Ploceas c. cucultatus fut introduit en Haiti, peut-étre pendant la traite dée seclaves au xvirt siècle. D'après Morrau de Sanst-Mérix (Description de la partie française de Saint-Dominique, vol. I, 1797, p. 300; vol. II, 1798, p. 426), on a importé en Haiti, dans la ville du Cap Français, des oiseaux venant du Sénégal et d'autres régions, pour garnir de grandes volères. En 1788, cet auteur

L'Oiseau et R.F.O., V. 50, 1980, nº 3-4.

fait la même observation; c'est alors qu'ul eut l'occasion « d'admirer pluseurs fois plus de deux cents oiseaux de différentes espèces venant tous de Sênégal. Ils étaient petits et vêtus de robes très helles, et avec des couleurs pluiôt agréablement nuancées que vives. Les modulations de leur gosier flexible avaient toujours pour mon oreille un chaime nouveau».

Une autre espèce, celle-ci d'origine asialique, Estrilda amandaus s'est installée vers 1965 dans les environs de Pointe-à-Pitre a la Guade-loupe puis, deux ans après, fit son apparition à la Martinique dans le fond de la baie de Fort-de France, depuis le Lamentin jusqu'à la Rivière-Salée et l'usine de Petil Bourg, Ceci améne à croire que ces oiseaux décrits par Monrau de Saun-Mény comme oiseaux de cage importés dès le xviii\* siècle se sont échappés ou même ont été lâchés par leurs propriétaires. Profitant du chmat et de l'abondance de nourriture, ils ont réussi a s'accimater. Souhaitons que cette « reussite » ne se fasse pas au détriment d'espèces autochlones.

Robert Pinchon et E, Benito-Espinal. R. P.: Séminaire Collège, 97200 Fort-de-France (Martinique),

# 8° Colloque Francophone d'Ornithologie

Paris 1" et 2 mars 1980

L'initiative de réunir a Paris chaque année un colloque d'ornithologie revient à notre regretté collegue Laurent Yeatman, L. Yeatman aimait les contacts humains, les échanges de vues, il prenait un très grand plaisir à participer à toutes les réunions qui animent le monde ornithologique. Aussi au cours de sa première présidence de la Société Ornithologique de France proposa-t-il de convoquer un colloque national d'ornithologie à l'instar des colloques francophones inter-regionaux qui se tenaient derà régulièrement depuis une dizaine d'années a Diron. Lyon et Lausanne. Il tint à associer à sa suggestion les deux autres associations d'ornithologie à vocation nationale, c'est-à-dire la Société d'Etudes Ornithologiques et le Groupe des Jeunes Ornithologistes, L'idee prit corps avec la collaboration de Pierre NICOLAU GLILLAUMET et le premier colloque national d'ornithologie eut lieu a la Faculté des Sciences, quai Saint-Bernard, Paris-5", les 6 et 7 février 1971. Il recueillit une grande audience : 250 participants s'inscrivirent et le comité d'organisation ne put accepter toutes les communications proposées,

Le succès incıtait à renouveler l'expérience A la question posée par les organisateurs du premier colloque aux participants, ceux-ci répondirent massivement en faveur d'une réunion annuelle. Intervincent peu à peu quelques modifications de forme le colloque troqua l'épithète de « national » contre celle de « francophone» et parmi les associations sous l'égade desguelles il étant placé, le G.O.P. se substitus au G.J.O. avant que finalement les associations invitantes ne soient très simplement et globalement désignéées comme étant celles qui ont leur siège à Paris. Mais ces changements de pure forme restérent imperceptibles car l'organisation qui avait d'emblée trouvé son style et son rythme resta la même. Après quelques oscillations, la date fut fixée au premier « weekend » de mars.

Ceștendant l'augmentation constante du nombre de participants contraignit les organisateurs à rechercher un autre lieu de réunion. Pour le 5º colloque en 1975 deux formules nouvelles furent essayérs : le samedi 8 mars deux sessions se tiarent simultanément dans deux amphithéatres de la Faculté des Sciences, place Jussieu; le dimanche 9 mars une session plénière se réunit au grand amphithéâtre du Muséum. C'est cette dernière soiution qui recueillit l'approbation générale et qui fut adoptée pour les années suivantes.

Sept colloques e nationaux » ou « francophones » eurent ainsi lieu de 1971 à 1977. Au printemps de 1978 il ne fut malhureusement pas possible de tenir le suivant à Paris. Des infiltrations d'eau dans la loiture du grand amphithéaltre du Muséum avaient rendu précaire et dangereuse son installation électrique: pour des raisons de sécurité, l'architecte y interdit l'affluence de plusieurs centaines de personnes. L'YEATMAN et P. NICOLAL-GUILLAUMET cherchèrent en van une solution de rechange. Il existe à Paris beaucoup de salles susceptibles d'accueillir 1000 personnes, mais le prix de leur location pendant deux journées aurait rendu très onéreuse l'inscription au colloque, au contraire du but souhaité : une réunion accessible à toutes les bourses.

L'absence de colloque au printemps de 1978 fut pour notre ami L. Yraxman, qu'une implacable maladie devait emporter en mai, une très profonde déception. C'est pourquoi, iui ayant succidé à la présidence de la S.O.F., j'ai eu à cœur de remettre sur ses rails la série des colloques dès que la réfection des installations du grand amphithéâtre du Muséum le rendit possible. Le 8° colloque francophone d'ornithologie ent lieu au Muséum national d'histoire naturelle les samedi 1° et dimanche 2 mars 1980. Il rassembla 780 participants,

Avant de donner la liste des communications qui y furent présentées, orovient d'exprimer notre vive reconnaissance au Groupe Ornithologique Nord qui se proposa pour tenri le flambeau que les Parisiens avaient été contraints d'abandonner et qui organisa avec succès à Lille à l'automne de 1978 un colloque francophone pour remplacer celui qui n'avait pu avoir lieu au printemps.

Je tiens enfin à rendre un hommage particulièrement chalcureux à Pierre NicouAu-GuilLaulistr qui assuma l'organisation du 8° colloque comme il avait assumé celle des précédents. Le titre de secrétaire général des colloques francophones n'existe pas, mais la pratique de la fonction et ses contraintes existent. Avec le concours de Mª NicouAu-GuilLAUMER, P.N.-G. y fait face avec une compétence sans défaut et un dévouement inlassable. Il est le principal artisan de la réussite des colloques.

Le compte rendu du 8° colloque ne saurait être exempt d'une note mélancolique. Le premier avait été présidé conjointement par L. YEATMAN et H. HEIM DE BALSAC. L'un et l'autre participaient encore au septième, mais ils ont tous deux disparu depuis lors et le huitième s'est ouvert sur une évocation attristée de leurs personnalités et de leurs œuvres respectives par le Professeur Jean Dorsy.

Comme d'habitude, des stands avaient été installés par diverses associations régionales et par des associations de protection de la nature dans le couloir circulaire qui sert de salle des pas perdus autour du grand amphithéâtre. Une innovation cette année: des panneaux avaient été installés pour y exposer les œuvres d'artistes spécialisés en ornithologie et nous espérons que cette expérience qui s'est avérée très attrayante sera déveloupée.

#### COMMUNICATIONS

J. SALVAN : Evolution d'une avifaune méridionale depuis 1782.

J. Tahon : Capture au dortoir et baguages massifs d'Etourneaux sansonnets.

G. Jarry: Origine et voies de migrations des Sarcelles d'été marquées au Sénégal et au Mali.

J. TANOUY LE GAC et J.F. TERRASSE: La migration dans un col du Pays Basque: Orgambideska.

A. FLEURY: Hivernage des Foulques sur la Réserve du Teich,

R. Mango: Les stationnements hivernaux de Limicoles en Europe occidentale. L. Dubautois: Expansion du Goéland argenté en Ile-de-France.

L. DUHAUTOIS: Expansion du Goeiand ary M. Cutsin: L'Atlas des oiseaux en hiver.

la marche et la nage.

C. HENRY: Aspects écologiques du nourrissage chez le Bruant des roseaux.

R. Monnener: Le comportement d'aide chez le Faucon pèlerin.
L. Marion: Utilisation du milieu par les colonies de Hérons cendrés.

P. Giraudoux : Comportement alimentaire inhabituel chez le Percnoptère d'Exypte.

J.Y. Monnar: Le Cormoran huppé en France occidentale.

F. Bouver et J.C. Thibault: Démographie du Balbuzard pêcheur en Corse, A. Schierer et A. Goulliart: Le programme « Cigogne blanche ».

A. SCHERRE LA CHOLLARY: Le programme Colored Balante.
P. Adrer: Signaux sonores chez l'Avocette au cours de la phase périnatale.
D. HEMMERDINGER: Chauts et cris d'oiseaux. Leur place dans les religions, la

musique et la poésie de la Grèce antique. В. Frochor et J. Rocks: Recherches quantitatives sur l'avifaune aquatique de Воигроде.

J.D. LEBRETON et Ph. LANDRY: Reproduction et mouvements des colonies de Mouettes rieuses en Forez. Y. LE MANO: Le colt énersétique de la locomotion chez les oiseaux: le vol.

#### PROJECTIONS

Ph. Fornamon: Mission «Sarcelles» au Mali (Diaporama).

P. Soro: Goélands d'Essaouira (Maroc) (Diaporama).

J.F. et M. Terrasse: Peninsula Valdès (Patagonie) (Film).

J.F. et M. Terrasse: Peninsula Valdès (Patagonie) (Film J. Mac Gahan: El Condor (Film).

C. JOUANIN.

Laboratoire de Zoologie (Mammifères et Oiseaux). Muséum National d'Histoire Naturelle, 55, rue de Buffon, 75005 Paris.

## BIBLIOGRAPHIE

## BEZZEL (E.) Wildenten

(2º édition remaniée. BLV Verlagsgesellschaft, Münich, Berne, Vienne, 1979, 156 np., 34 photos noir et blanc, 12 dessins, 11 tableaux, Relié, - Prix; non indiqué),

Ce petit livre essentiellement pratique est destiné aux chasseurs (et aux ornithologistes). Il paraît dans une série intitulée «Biologie du gibier». Il traite des canards sauvages d'Europe centrale et, contrairement à ce que pourrait croire celui qui ne connaît pas l'auteur, il ne s'agit pas d'un vague résumé de la vie de ces Anatidés assorti de recettes de chasse, mais d'une description condeusée de leur biologie, rédigée par un ornithologiste expert de la question. Malgré un espace limité, le résultat est on ne peut plus satisfaisant. L'ouvrage comprend 8 chapitres: présentation générale (pp. 9-13), Les canards, osseaux gibiers (pp. 14-15). Les canards d'Europe centrale (pp. 16-45: 20 espèces décrites. Effectifs on Europe centrale). La vie des canards au cours de l'anné (reproduction, mue, migration de mue. pp. 46-66). Habitat (pp. 67-80. Site de nidification, gagnages, lieux de repos, relations avec les autres olseaux aquatiques. densité). Alimentation (pp. 83 89, Indications pour 4 espèces, Modes de nutrition), Accroissement et mortalité (pp. 90-120. Succès de la reproduction, mortalité des jeunes et des adultes, causes de mortalité, pression de chasse, saturnisme). Migrations (pp. 121 129). Protection et exploitation (chasse, nourrissage, nichoirs, aménagements. pp. 130-148). Bibliographie sélectionnée (pp. 150-154) et index. En conclusion, ce livre donne une vue d'ensemble sur plus de la moitié des Anatidés européens et, pour le non spécialiste qui désire des informations

pratiques et précises, il constitue une excellente introduction. M. CHISIN.

## BRUCE WILMORE (Sylvia)

Crows, Jays, Ravens and their relatives

(Douglas David and Charles Ltd, 1875 Welch Street, North Vancouver, 1977, 208 pp. - Prix : £ 6,95).

Un an après la sortie du livre important de Derek Goodwin « Croms of the world a, voilà qu'est apparu un autre ouvrage traitant du même sujet. Il est fort à nenser que les deux auteurs ignoraient réciproquement la mise en œuvre de leurs recherches, comme semble d'ailleurs le prouver le manque de référence au premier ouvrage dans la bibliographie du second, Quoi qu'il en soit, ces deux livres demeurent pour une large part complémentaires.

Après un chapitre consacré aux généralités sur les Cormone. Sylvia Bruck WILMORE passe successivement en revue chacune des sous-familles : geais, pies, corvidés insolites, casse-noix, craves et chocards, corbeaux proprement dits, grands corbeaux, choucas, freux. Bien entendu elle traite non seulement de leur nourriture, de leur parade, de la facon dont ils construisent leurs nids et élèvent leurs jeunes, mais aussi de leur habitat, de leur répartition géographique, de leur migration et de leur comportement.

Une des caractéristiques les plus remarquables de ce livre est l'abondance des cartes : on n'en compte pas moins de 26, presque toutes destinées à bien localiser l'espèce et la ou les sous-espèces de tel ou tel oiseau. Signalons toutefois que p. 104, dans la carte consacrée à la répartition mondiale du crave (Purrhocorax purrhocorax) la présence de cet oiseau en Bretagne a été oubliée. D'excellents et nombreux croquis, de bonnes photographies en noir et blanc

ajoutent encore à la compréhension du texte, par ailleurs très clair. On peut seulement regretter qu'au début de chaque chapitre un tableau synoptique, voire même une clé n'ait pas donné d'entrée une vue d'ensemble des oiseaux évoqués, Il reste que l'on a sous une forme relativement condensés un beau travail

sur les Corvidés, famille d'oiscaux reconnue pour être particulièrement bien donée

L'index a cette heureuse originalité de comprendre par ordre alphabétique non seulement les noms des oiseaux, mais aussi les mots typiques se rapportant à leur morphologie ou à leur comportement.

Marc THIBOUT.

#### BRUUN (B.), SINGER (A.) et KONIG (C.)

Der Kosmos-Vogelführer

(Franckh'sche Verlagshandlung, Stuttgart, 1979. - 4° édition, 320 pp., 1845 illustrations en couleurs, 465 cartes en couleurs et 110 dessins au trait Broché. - Prix : non mentionné).

Cette quatrième édition allemande du guide publié en 1976 dans sa version anglaise originale (8° édition remaniée en 1978) traite de toutes les espèces visibles en Europe. C'est donc le concurrent direct du Peterson, du Heinzel, du Makatsch et du Cerny. Par rapport à la première édition anglaise, il bénéficie des améliorations suivantes, qui en renforcent la valeur. L'éditeur n'a pas hésité à ajouter des dessins au trait d'excellente facture placés entre les cartes et destinés à montrer des détails de structure utiles pour l'identification, Les cartes ont été modifiées et imprimées en 4 couleurs (au lieu de 3), ce qui les rend plus claires. L'adaptateur, C. Konto, a ajouté sous certaines cartes de brèves annotations pour préciser les changements intervenus dans nos connaissances sur la répartition. Ainsi, p. 172, au sujet de la Chouette de Tengmalm, il indique sa présence dans les Vosges. Le nombre des espèces décrites a été augmenté et on a ajouté deux planches en couleurs pour les accidentels en provenance d'Amérique du Nord. Sur le plan sconographique, il est certain que ce livre est beaucoup plus vivant que le Peterson et a l'avantage de présenter toutes les espèces en couleurs. Le paysage est parfois suggéré, il y a de petits dessins illustrant des comportements typiques et comme le fond est blanc, tout ceci ressort fort bien. La seule supériorité du Petenson réside dans son texte très détaillé, On peut, bien entendu, trouver çà et là des terntes exagérées, de petites inexactitudes dans la silhouette, mais je ne connais aucun livre parfait sur ce plan, d'autant plus qu'il y a des variations d'un tirage à l'autre. En résumé, un guide attrayant et sérieusement complété.

M. CUISIN.

## Coomes (Franklin)

# The Crows - A study of the Corpids of Europe

(B. T. Batsford Ltd, 4 Fitzhardinge Street, London WIH oAH, 1978, 208 pp. — Prix: £ 9,95).

En même temps qu'était publié au Canada un livre sur les Corvidés du mode entier (voir compte rendu ci-dessus), paraissant à Londres un autre livre, de portée plus restreinte, sur les Corvidés d'Europe. Si les sujets se recouvrent pour une part, le cadre limité donné au second ouvrage a entraîné son auteur vers une conception très différente du premier.

Franklin Coomas ne s'occupant que des Corvidés d'Europe (onze oiseaux en tout parmi lesquels le Méangeai que l'On reucontre seulement en Scandinavie et en Russie et la Pie bieue dont l'habitat européen se limite à la péninsule ibérique), a naturellement fait une part très mince à la systématique, réservant à l'éthologie l'essentiel de son travail; il s'est attaché suriout à décrire les

mœurs et le comportement des oiseaux étudiés.

Après avoir dans les deux premmers chapitres rappelé d'une part le rapport entre les corbeaux et l'homme, rapports pas toujours pacifiques du fait de l'homme, et d'autre part les hens de parenté qui existent entre les différents Corvidés, il consacre à chacun d'entre eux une étude très poussée : noms européens, noms vernaculaires anglais donnés à l'oiseau, description, distribution égoraphique généralement accompagnée d'une carte, voix et ses différentes intonations, comportement social, copulation, attitudes diverses, signes de colère, de défense, de crainte, de dermande, d'intimidation, etc., tout cela accompagné de merveilleux dessins à la plume qui illustrent le texte au fur et à mesure de son développement. On est vraiment là au cœur du sujet.

Puis l'auteur traite du territoire, du couple, du nid, des œufs, de l'incubation et de l'élevage des peunes, de la moue, des rassemblements et des dortoirs, de la nourriture, des prédateurs, des parasites, des maladies, de la mort. Cette énumération donne une idée de la fagon scrupuleuse et complète dont la

question a été envisagée.

présentation et à la qualité du livre.

Aux onze oiseaux ainsi étudiés, Franklin Coomas en a ajouté un douzième qui alapartient nullement à la famille des corvidés : il s'agit du Courou-geai (Clamator glandarius) qui ne figure là que parce que, dans son habitat d'Europe méridionale, il dépose ses œufs dans les nuds de plusieurs espèces de Corvidés et très particultèrement cesu de la Pie.

Le dernier chapitre est curieusement consacré aux observations faites par Lewis Handing, il y a maintenant cent ans, à Trewlawne en Cornouaille sur le Corbeau freux, là précisément où Franklin Coomes est venu à son tour l'étudier.

Le livre se termine sur deux appendices. l'un donnant, puisés à différentes sources, les mensurations et le poids comparé des divers Corvidés, l'autre les mensurations respectives des mâtes de Corous corone et Corous fruolleques pour ne longueur similaire. De nombreuses photographies hors-texte et cing planches en couleurs, si l'on compte celle de la jaquette, réalisées par l'auteur lui-même et dignes des mélleurs artistes animaliers, ajoutent encore à l'intérêt, à la

Маге Тигвоит.

# GLUTZ VON BLOTZHSIM (U.N.), BAUER (K.M.) et BEZZEL (E.) Handbuch der Vögel Mitteleuropas Band 6. Charadriiformes (1° et 2° parties)

(Akademische Verlagsgesellschaft, Wiesbaden, 1975 et 1977 1\* partie: 840 pp., 7 planches en couleurs, 109 dessins au trait et cartes, 46 tableaux; 2\* partie: 896 pp., 3 planches en couleurs, 138 dessins au trait et cartes, 61 tableaux. - Prix (en 1975 et 1977): 300 et 347 frances respectivement).

Notre Société a reçu les deux derniers volumes de cette série, consacrés aux Limicoles d'Europe centrale. Dans la première partie sont décrites 32 espèces

(quelques-unes assez brièvement pulsqu'il s'agit d'oiseaux exotiques tels Charadrius vociferus, Chettusia leucura, etc.) appartenant aux familles suivantes : Haematopodidés, Charadriidés, Scolopacidés. Certaines sont traitées avec un maximum de détails (par exemple, l'Huîtrier-pie: pp. 26-91; le Vanneau huppé: pp. 405-471, le Chevalier combattant: pp. 771-832). La deuxième partic préscute 36 espèces (fin des Scolopacidés, Récurvirostridés, Burhinidés, Glaréolidés

et Ptéroclidides). Par rapport au premier volume qui avait été analysé dans cette rubrique (voir L'Oiseau et R.F.O., 36, 1966, p. 285), ceux-ci (comme ceux consacrés aux Rapaces diarnes et aux Grufformes, ainsi qu'aux Ansériformes) offrent une illustration beaucoup plus riche, notamment en ce qui concerne les comportements et des détails morphologiques, Les planches en couleurs de la l'a partie représentent: différents plumages des Charadrius hiaticula, alexandrinus et dubius; Charadrius asiaticus et mongolus; les poussins des Charadrius de la dublus; Charadrius asiaticus et mongotus; tes poussons aes constaurus uc or pp. 1 et d'Eudormias morinellus, Pluvialis apriraria et Calidirs olipina; Calidris minuta, C. pusilla et C. bairdir; les plumes de l'épaule et du coude de Calidris munuta, G. tennuncku, C. ajaina et C. Ferraguea; Calidris comminata, C. meta-munta, C. dennuncku, C. ajaina et C. Ferraguea; Calidris comminata, C. metanotos; Limicola falcinellus Celles de la seconde illustrent les poussins de Philomachus pugnax, Gallinago gallinago, Limosa limosa, Scolopax rustrola, Tringa totanus et Actitis hypoleucos; les plumes de l'épaule, du coude et de la queue de Tringa totanus, T. glareola et T. nebalaria; les trois phalaropes. De nombreuses cartes montrent les déplacements des différentes espèces et donnent des exemples de reprises.

Je ferai seulement deux critiques : l'une concerne les dessins de plumes où l'échelle n'est pas toujours indiquée (ex. pp. 555, 583, 584 de la première partie). Il serait souhaitable de préciser e grandeur nature » quand c'est le cas. Je regrette également (depuis le début de la parution de cette série) que pour les sous-titres on n'ait pas choisi des caractères qui ressortent mieux du texte. notamment quand ces sous titres ne se trouvent pas au début d'une ligne (c'est le cas dans les chapitres consacrés à la reproduction où ils sont complètement noyés... ce qui rend la recherche d'un détail plutôt pénible),

Les remarques préliminaires de la première partie me paraissent importantes. Les auteurs signalent entre autres que les mensurations de longueur d'aile sont trop souvent inexploitables car la méthode utilisée n'est pas précisée ou a été employée de façon incorrecte. Ils ajoutent que dans un certain nombre de cas il faudrait limiter les captures de Limicoles à des « fins scientifiques » car les dérangements infligés aux oiseaux ne se justifient pas. Je pense que cet avertissement est parfaitement judicieux et qu'en ornithologie, comme dans d'autres sciences de la nature, la fin ne saurait justifier les moyens car on risque d'aboutir tôt ou tard à des absurdités et, ce qui est plus grave, à des menaces pour certaines espèces.

Le but d'un ouvrage comme celui-ci est de fournir un tableau aussi complet que possible des connaissances sur la biologie des oiseaux et en particulier de montrer la gamme de variations qui existent. Toutefois, la limite est vite atteinte pour de nombreuses espèces et il semble que le Handbuch en soit arrivé à ce stade ; autrement dit, si ses auteurs en augmentaient le nombre de pages ils siniralent par le rendre illisible. De plus, ces ajouts n'auraient qu'une valeur temporaire puisque de nouveaux travaux paraissent continuellement. Il est donc vain de vouloir tout consigner et il faut se résigner à ne donner qu'une idée partielle de la vie. Ce problème est celui de tous les auteurs de manuels détaillés, obligés de trancher s'ils veulent éviter l'écueil du compendium fastidieux et perpétuellement périmé.

L'œuvre entreprise par U.N. GLUTZ von BLOTZHEIM est gigantesque et grâce à lui nous disposons d'une somme de renseignements inégalée sur l'avifaune européenne. Comme il est en deraier ressort seul responsable de la rédaction finale, on ne peut qu'admirer sa performance. Je pense qu'il illustre magnifiquement cette maxime allemande (qu'il a sans doute adoptée implicitement) : Anfangen ist leicht, beharren ist Kunst (ce qui se traduit librement : il est

facile d'entreprendre mais c'est un art de persévérer).

M. CUISIN.

#### Hanny (Eric)

#### A guide to the birds of Scotland

(Constable and Company Ltd, 10 Orange Street, London WC 2H 7EG, 1978, 312 pp. — Prix: £ 3,95).

A la scule lecture du titre, on pourrait croire qu'un tel ouvrage — surtout depuis le Regional Guide to the birds of Scotland de Kenneth Richmond, paru en 1988 — n'apporte pas grande nouveauté sur un sujet déjà très rebattu, et cependant il n'en est rien: la façon dont est conçu le livre est la preuve du contraire.

Après une brève introduction sur l'Ecosse et sur l'histoire de l'ornithologie decossaise, l'autur a divisé son travail en autant de chapitres (12 qu'il a dénombré de régions. En tête de chaque chapitre, à quelques exceptions près, algure une carte de la région envisagée où sont portés les réserves, les colonies d'oiseaux, les points d'observation des migrateurs, les lieux de rassemblement étude poussée des endroits les plus dignes d'hiefrès; excue-ci sont minutieusement cirronscrits en même temps que sont énumérés les oiseaux qui les fréquentent; après quoi, sous la rubrique einformations, Eric Hanov donne le nom et l'adresse de la personne susceptible de fournir des resceignements nom et l'adresse de la personne susceptible de fournir des resceignements que chaque chapitre se termine — et si c'est pour une part une répétition, elle n'est pas intuitle par la bite des oiseaux que l'on remontre sur cette portion de territoire avec répartition entre oiseaux nicheurs, migrateurs d'visiteurs occasionnels. Tous les chapitres et par conséquent louts les régions visiteurs occasionnels. Tous les chapitres et par conséquent louts les régions

L'ouvrage prend fin par la liste complète des oiseaux d'Ecosse, avec une discrimination encore plus grande qu'à la fin de chaque chapitre : oiseaux échappés, introduits, migrateurs nicheurs, visiteurs de passage, nicheurs résidents, erraitques, visiteurs d'hiver.

Le texte est parsemé d'exceilentes photographies en noir et blanc d'oiseaux dont les espèces sont judicieusement choisies.

Ainsi conçu, ce guide se veut exhaustif et il l'est au sens strict du terme : aucun obstacle ne se présente plus à celui qui veut étudier l'avifaune de l'Ecosse dans ses moindres détails.

Marc THIBOUT.

#### OGILVIE (M.A.)

#### The bird-watcher's guide to the wetlands of Britain

(B.T. Batsford Ltd., Londres, 1979. - 192 pp., 6 cartes 20 planches en noir et blanc, Relié sous jaquette illustrée en couleurs. — Prix: £ 5,95).

Guide destiné aux ornithologistes britanniques désvrant observer des oiseaux aquatiques. Il dérit les sites les plus inféressants de Grande-Bretagne (estudie, marais, lacs, réservoirs) et, pour charun, donne un tableau des effectifs de limitoles et palmipédes recensès. Le texte prend fin par un index des nons de lieux. Dans son introduction, l'auteur mentionne les 49 espèces dont il est question dans les descriptions et indique leure effectifs moyens au cours des cinq dernières années. Les cartes précisant l'emplacement des zones humides regroupées par comité, soits au total 253.

M. CUISIN.

#### Olrog (Class C.)

Nueva lista de la avifauna Argentina

(Opera Lilloana XXVII. Fundation Miguel Lillo, 251-4 000 Tucuman Argentine, 1979. 324 pp.).

Dès 1959 notre ami Ot.000 avait fait paraître un petit guide «Los Ause Argentinas» qu'ill a'avait pas hésité à illustrer lui-même faute de disposer d'un artiste naturaliste professionnel. Les planches, quoque trahissant l'amateur, étaent suffisamment suggestures puisqu'au dire de criatus ornithologues européens qui eurent à les etiliser sur le terrain: «Elles leur avaient été d'un utile secours». Ce jugement confirmant du même coup combien l'auteur savait utile secours». Ce jugement confirmat du même coup combien l'auteur savait pour une bonne détermination à vue, ce qui n'avait jamais été tenté jusqu'à luir pour l'avaitant de l'entre des les qu'un des la comme de l'avait paraîte de tenté jusqu'à luir pour l'avait que sur la comme de l'avait que le sur le des les qu'un de l'avait que l'avait que l'avait que le fait que de l'avait que l'avait que l'avait que l'avait que l'avait que le fait que l'avait que le fait que l'avait que

Au cours des vingt années qui suivirent, Otaoc continua études et recherches du fond de son Tacuman natal sur la faune arpetinic. Cerel lui permet de nous présenter cette fois une luste critique et complète des quelque 960 espèces dévoseux de ce pays (et de leurs sous-espèces actuellement admisse), sous leurs sous-espèces actuellement admisse), sous leurs déhommations secrentifiques (conformes à la tautomie moderne). L'auteur carac térisse en quelques lignes la distribution géographique et l'habitat de chaque coforme, il y ajoute les noms vernaculaires usuels et précise l'appellation scientifique originals.

Cette fois encore l'auteur a souffert des moyens financiers qui lui étaient ailles. Cest un travail dactylographié publié en offset et broché sous couverture en papier fort mans pourtant bien fragille pour une publication destiné à être constamment manipulée par tous ceux qui s'interessent à cette immense région qui demeure encore la moins prospectée des Amérauex.

R.D. Etchécopar

Schifferli (A.), Géroudet (P.), Winkler (R.), Jacquat (B.), Praz (J.-C.) et Schifferli (L.)

Atlas des oiseaux nicheurs de Suisse

(Station Ornithologique Suisse de Sempach, 1980. — 462 pp., nombreuses vignettes dues à R. Hainard, cartes. Relié. — Prix: non indiqué).

Cet atlas dont le texte bilingue (allemand et français) est présenté sur deux colonnes parallèles, résulte des études entreprises sur le terrain de 1972 à 1976 par 271 observateurs. Les notices ont été rédigées par 65 auteurs qui ont signé leurs articles L'échelle adoptée est celle de carrés de 10 kilomètres de côté. Entre 1972 et 1976, 188 espèces ont niché et leur répartition figure sur des cartes, sauf pour le Faucon pèlerin et le Hibou grand-duc. Les reférences signalees dans le texte par de petits numéros bien lisibles sont groupées en fin de volume. C'est la Station de Sempach qui a organisé l'enquête et qui a préparé les cartes. L'introduction (pp. 948) décrit de façon très claire les méthodes employées, traite de la répartition en altitude, de l'Atlas du canton de Genève et de la distribution des oiseaux comparée a celle des associations végétales. Vient ensuite la description des espèces nicheuses (pp. 50-429) et de trois espèces non nicheuses (donc sans cartes). Outre la bibliographie, des index en allemand, français, italien et anglais ainsi que celui des noms scientifiques achèvent cet ouvrage, Deux pages se faisant face sont consacrées à chaque espèce. Sur celle de gauche on trouve une vignette, les noms en différentes langues et le texte. Celle de droite est occupée par la carte et la sin de la

notice. Celle-ci décrit la distribution, l'habitat, l'évolution de l'espèce, donne des exemples de densité et traite de la présence en hiver. Sous la carte on a indiqué le nombre de carrés (sur un total de 483) dans lesquels l'espèce niche certainement, de façon probable ou possible, avec le pourcentage qu'ils représentent. La présentation mérite les plus grands éloges pour sa clarét.

M. Cuisin

#### SLATER (P. et P.)

### The observer's book of birds of Australia

(Methueu, Sydney, & F. Warne, Londres-New York, 1979. - xx + 202 pp., 8 cartes, 140 planches en couleurs, 10 planches en noir et blanc, 5 dessins au trait. — Prix : £ 1,95).

La collection des claires de l'observateur» publiée par Warne comprend de nombreux titres consorers à la nature. Il s'egit de livres de poche (format : 14.5 x 9 cm) dont la présentation et le contenu sont de grande qualité, d'autant plus que tous sont reliés. Deux ont été publiés en Australie, l'un sur les reputies et celui ci sur les ouseaux. L'un des auteurs est bien connu pour son et l'autre en 1975 chez Livreston). Dans ce petit livre, 10 espèc trep de l'un et l'autre en 1975 chez Livreston). Dans ce petit livre, 10 espèc trep de l'un et l'autre en 1975 chez Livreston). Dans ce petit livre, 10 espèc trep de l'autre en 1975 chez Livreston) de l'autre en de l'autre en l'autre de l'autre en l'autre de l'autre en l'autre de l'autre en l'autre en l'autre en l'autre en l'autre de l'autre en l'autre de l'autre en l'a

M. Cuisin.

# Soothill (E.) et Blossom (J.) Wildfowl of the world

(Blandford Press, Poole (Dorset), Grande-Bretague, 1978. vIII + 298 pp., 128 planches en couleurs, dessins. cartes. Relié sous jaquette illustrée en couleurs. — Prix: £ 7.50).

Ce livre présente la famille des Anatidés dans son entemble mais en réalité décrit seulement 128 espèces de façon détaillée sur un total de 145 environ. Une courte introduction (pp. 1.5) énumère les cous-familles et les caractères des principaux groupes. Les pages 6 à 24 sont occupés un tent des zones humides (du monde entier) importantes pour les Anatidés (pour last des zones humides (du monde entier) importantes pour les Anatidés (pour last des zones humides (du monde entier) importantes pour les Anatidés (pour last potents anne état). A la partie consacrée aux espèces (pp. 25-251) succèdent deux listes, l'une des réserves et refuges d'Anatidés en Grande-Bretagne (pp. 283-284), Pautre des principales collections d'oiseaux capités dans le monde (pp. 285-291). La biblio-graphic (pp. 292-293) et deux undex achievant et livre excellemment présenté.

Chaque espère est décrite sur deux pages. A gauche, le text comporte les urbriques suivantes: noms anglais et screntifique, description générale du plumage, longueur totale; comportement et aspect; habitat; distribution; nourriture; voix; reproduction. Une carte montre la répartition mondiale. La passe de droite est occupée par une photo en couleurs et, le cas échéani, la fin du texte.

Dans le texte de présentation de la jaquette, l'éditeur dit que « selon toute probabilité ce livre pourrait devenir un standard book », c'est à dire un modèle. Il me semble que cette prétention est exagérée et ceci pour les raisons suivantes. La première est que les auteurs ont raté l'occasion de faure un ouvrage réellement complet sur les Anatidés. Ils sont absolument muets sur le but qu'ils se sont fixés et on ignore pourquoi seulement 128 espèces sont illustrées (sans doute parce qu'il n'y avait pas de photos, mais il aurait fallu le prétserp. Les espèces non représentées par des photos auraient pu l'être par des planches dues à un artiste.

En second lieu, le texte aurait pu être plus précis et ceri dès l'introduction. In ya a nulle part indication du nombre total d'espèces dans la famille des Anatidès. On ignore le nombre d'espèces de eygens, des différents groupes d'ous et de canards sauf pour quelques genres (Chlosphaga, Cygura et Tochptres). En ce qui concerne la description des espèces il y a souvent beaucoup de place perdue (par exemple pour le Chipesup 1, 31, la Sarcelle d'été, place pui de l'autorité d'inter p. 155, la Nette photo de la femelle (par exemple pour la Sarcelle d'été, le Pilet, cic.) ou allonger le lextée.

Certaines photos ne sont pas du tout « extraordinaires» comme l'affirme l'éditeur et c'est le cas pour celles du Canard stiffeur (p. 159), de la Bernache à cou roux, d'aythya voltsineria (p. 213), du Harle huppé (p. 271), Quand ils sont connus, les effectifs auraient pu étre mentionnés de façon systématique (par exemple Il n'y a rien sur ceux de Branta bernecla...). Enfin, on aurait pu fournir des informations sur le poids des oiseaux. Quant à la bibliographie, elle ignore les travaux qui n'ont pas été publiés en anglais, notamment la synthèse du Handbuch de Guzzy son Blozzyzens.

M. Cuisin.

#### THOMSEN (Peter) et Jacobsen (Peder)

# The Birds of Tunisia

(Nature Travels Peder Jacobsen: Julius Blomsgade. 4, DK 2800 Copenhague N, 1979. -- 176 pp.).

Les travaux sur les oiseaux de Tanisie out été si sombreux et si importants depuis un demi-sièle qu'à la vue de ce titre on peut craîndre le «Giệ N us, mais on salt l'attrait que la Méditerrande à toujours exercé sur les Scandinaves (et d'autres 1). Cette fois, cet attrait à fort heureusement inspiré les auteurs. Ils ont su trouver une formule originale pour inciter puis conduire l'ornitologue à travers ce pays si hospitalier qui, malgré ses dimensions limitées, est si riche en ouscaux parce qu'à cheval sur deux subroues biopéographiques: apport des migrations nord-auf d'avorisée par cette pointe du Cay Bon à l'extrême nord-est, qui semble jouer un rôle « conducteur » pour les mouvements de certaines espèces.

Le pays lui-méme, fait l'objet d'une longue introduction dans laquelle ies auteurs énumérant et caractérisent les régions les plus recommandables pour l'amateur d'avifaune sauvage. Cette introduction est suivie d'une liste des oiseaux evisibles o dont la distribution est précisée par des cartes bien fattes où la zone de reproduction (pour les espèces à distribution générale ou diffuse) est indiquée en grisé mais sur lesquelles la présence des autures est figurée par des points de grandeur différente suivant l'importance des observations qui la concernent.

Des silhouettes légères, mais habilement esquissées par Thomas Rönnbarz, facilitent quelques identifications; celles-ci n'étant jamais traitées dans le texte, les auteurs considèrent ce chapitre comme un problème résolu par tous les ouvrages qui ont précédé.

C'est un guide de terrain, qui aurait mérité un format plus facile à mettre en poche, plus semblable aux dimensions de nos jours nuiversellement admises.

B.-D. ETCHÉCOPAR.

#### VAUGRAN (R.)

## Arctic summer

(A. Nelson, Shrewsbury, Grande-Bretagne, 1979. — 152 pp., 2 cartes, nombreuses planches en noir et blanc et 7 en couleurs. Rellé sous jaquette illustrée en couleurs. — Prix : 5 6.25).

Sans prétention, ce livre est le récit détaillé d'un séjour de cinq semanuer (été 1972) dans la presqu'ille de Varanqer stutée au mord de la Novège. Le texte, divisé en onze chapitres, traite des différentes étapes du voyage ou de plusieurs groupes d'oiseaux (céder et autres canards; Laridés; oiseaux des marais; phalaropes et bécasseaux; oiseaux des forêts de bouleaux et de saules). Une liste systématique des oiseaux présents dans la région et une hibliographe locale achèvent cet ouvrage de lecture facile. Les photos, dues à l'auteur, représentent paysages et oiseaux.

M. CUISIN.

## TABLE DES MATIERES

#### Volume 50. — Année 1980

#### TABLE ALPHABETIQUE DES AUTEURS

DONT LES ARTICLES, LES NOTES (\*) ET LES RÉSUMÉS (\*\*) SONT PUBLIÉS DANS CE VOLUME Anonyme, - Séminaire d'étude sur la dynamique des populations

AFFRE (G. et L.). - Distribution altitudinale des oiseaux dans l'est

des Pyrénées françaises . . . .

Bouches-du-Rhône . .

\*\* FLOTE (D.). — Voir CAMBERLEIN (G.) . . . . . FOURNIER (O.). - Voir Watter (J.M.) .

	Baillou (M.) Voir Troffgnon (E. et J.)	323
٠	Brnito-Espinal (E.), - Voir Pinchon (R.)	34
	BIRKAN (M.) Dynamique de population de Perdrix grises (Perdix	
	perdix) : Analyse de facteurs-clé	26.
	BLONDEL (J.), ISENMANN (P.) et MICHELLAND (D.), Insularité et démo-	
	graphie chez la Mésange bleue Parus caeruleus et la Mésange	
	noire Parus ater en Corse	299
٠	CAMBERLEIN (G.) et Flore (D.). Dynamique et gestion de la popu-	
	lation de Goéland argenté (Larus argentatus) en Bretagne .	27
	Cuisin (M.) Nouvelles données sur la répartition du Pic noir	
	(Dryocopus martius (L.)) en France et comparaison avec la	
	situation dans d'autres pays	2
٠	DEJONGHE (J.F.) Notes sur l'avifaune du nord-ouest de l'Iran	6
	DEJONGHE (J F.). Analyse de la migration prénuptiale des rapaces	
	et des cigognes au Cap Bon (Tunisie)	12
	DEJONGHE (J.F.) Voir TROTIGNON (E. et J.)	323
	Dunors (P.) Evolution des populations d'oiseaux d'eau nicheuses	
	en Région parisienne (1945-1978)	3
٠	Dubois (P.) et Riols (C.) Observations de Bernaches à cou roux	
	Branta ruficollis Pall, en Champagne humide durant l'hiver	
	1978/79	34
	DUHAUTOIS (L.), - Voir TROTIGNON (E. et J.)	32.
٠	ERARO (C.). JARRY (G.) et MILLO (R.) Aigle pomarin dans les	

\*\* EYBERT (M.C.). - Dynamique de la reproduction de la Linotte mélodieuse (Acanthis cannabina) sur une lande bretonne

\* GOWTHORPE (P.). - Sur la reproduction d'Ardea cinerea et d'Himan-

topus himantopus au Sénéral .... ....

164

295

307

345

1

323

•	GROLLEAU (G.) et THAUVIN (J.P.). Première midification de la Grive	
	litorne, Turdus pilaris L., en région parisienne .	167
	HANNECART (F.) et Lérocart (Y.). — Données sur la reproduction de Gerygone flavolateralis	65
	HÉMERY (G.). — Voir Jouann (C.)	205
٠.	HÉMERY (G.) Dynatnique de la population basque française de	
	Pétrels tempête (Hydrobates pelagicus) de 1974 à 1979	217
•	ISENMANN (P.) Résultats d'un premier recensement de Laridés hiver-	
	nants sur le littoral méditerranéen français (février 1979) ISENMANN (P.) Voir Blondet (J.)	161 299
	JARRY (G.). — Voir ERARD (C.)	164
	JARRY (G.) Dynamique d'une population d'Hirondelles rustiques,	101
	Hirundo rustica L., dans l'est de la région parisienne	277
	JOUANIN (C.), HEMERY (G.), MOUGIN (J.L.) et ROUX (F.) Nouvelles	
	précisions sur l'acquisition de l'aptitude à la reproduction chez le Puffin cendré Calonectris diomedea borealis	205
	Jouann (C.). — 8° Colloque Francophone d'Ornithologie, Paris 1° et	200
	2 mars 1980	348
• •	LANDRY (P.) VOIT LEBRETON (J.D.) .	271
	LEBRETON (J.D.). — Quelques aspects et perspectives des méthodes de	179
٠.	modélisation de la dynamique des populations d'oiseaux Lebreton (J.D.) et Landry (P.). — Succès de reproduction et mouve-	179
	ments des colonies de Mouette ricuse en Forez	271
٠	LEBRETON (Ph.) Séminaire international sur l'avifaune algérienne	68
	LECOMTE (M.). — VOIT TROTIGNON (E. et J.) LEPRANC (N.). Biologie et fluctuations des populations de Laniidés	323
	en Europe occidentale	89
*	LÉTOCART (Y.). — VOIT HANNECART (F.)	65
	Manion (L.). Dynamique d'une population de Hérons cendrés Ardea	
	cinerea L. Exemple de la plus grande colonie d'Europe : le lac	219
	de Grand-Lieu	299
	Millo (R.), Voir Erand (C.)	164
	MOUGIN (J.L.). — Voir JOUANIN (C.)	205
•	OLIVER (G.) Captures et observations de Cigognes noires, Ciconia nigra, en Languedoc-Roussillou, II	165
	Rigra, en Languedoc-Houssillon. II .  Pinchon (R.) et Benito-Espinal (E.). — Installation de nouvelles es-	103
	pèces à la Martinique	347
٨	RIOLS (G.). — Voir DUBOIS (P.) ROUX (F.). — Voir JOUANIN (C.)	346
	ROUX (F.), — VOIT JOUANIN (C.)	205 67
	Tostain (O.). Contribution à l'ornithologie de la Guyane française	47
	TROTIGNON (E. et J.), BAILLOU (M.). DEJONGHE (J.F.), DUHAUTOIS (L.) et	
	LECOMTE (M.), Recensement hivernal des limicoles et autres	
	oiseaux aquatiques sur le Banc d'Arguin (Mauritanie) (Hiver 1978/1979)	323
	Voisin (C.). — Etude du comportement du Héron crabier (Ardeola	320
	ralloides) en période de reproduction	149
	WATER (J.M.) et FOURNIER (O.). — Eléments de démographie de la	
	population d'Avocettes (Recurvirostra avosetta) de la côte atlantique française	307
	Wilson (R.T.) et Wilson (M.P.) Notes sur la midification du	501
	Canard casqué (Sarkidiornis melanotos) en zone soudano-	
	sahélienne	117 117
	Wilson (M.P.). — Voir Wilson (R.T.) Annonces: XX* Colloque inter-régional .	169
	Colloque Francophone de Lille	169
	Avis: Demande de collaboration	169
٠	Nécrologie : Henri Heim de Balsac	170 69
	- Nagamichi Kuroda	09

# TABLE ALPHABETIQUE DES SUJETS

Acanthis cannabina, dynamique de la reproduction sur la lande bretonn	
(résumé)	. 29
Aigie pomarin, capture cans les pouches-ou-nhone	. 10
Ardea cinerea, dynamique de population de la plus grande colonie d'Eu	
rope, celle du lac de Grand-Lieu	
Ardeola ralloides, comportement en période de reproduction	. 14
Branta ruficollis, observation en Champagne, hiver 1978/1979 .	341
Calonectris diomedea borealis, précisions sur l'arquisition de l'aptitude i	201
la reproduction  Ciconia nigra, captures et observations en Languedoc-Roussillon	16
Distribution altitudinale dans l'est des Pyrénées	10
Dynamique des populations d'oiseaux, méthodes de modélisation	17
Gerggone flavolateralis, reproduction	6
Guyane française, avifaune	
Hirundo rastica, dynamique de population dans la région parisienne	27
Hydrobates pelagicus, dynamique de la population basque français	
(résumé)	21
Insularité et démographie, des Mésanges bleue et noire en Corse	299
Iran, notes sur l'avifaune	6
Laniidés, biologie et fluctuations des populations d'Europe occidentale	85
Laridés, premier recensement hivernal sur le littoral méditerranées	n
français	. 16
Larus argentatus, dynamique et gestion de population en Bretagne	e
(résumé)	27
Limicoles et oiseaux aquatiques, recensement hivernal en Mauritanie	32
Martinique, installation de nouvelles espèces	. 34
Mouette rieuse, succès de la reproduction et mouvements de colonies dans	
le Forez (résumé)	. 27
Olseaux d'eau, répartition des populations nicheuses en région parisienne	e 35
Perdix perdix, dynamique de population, analyse de facteurs clés Recurvirostra avosetta, éléments de démographie de la population	30
Répartition du Pic noir en France (données nouvelles)	2
Sarkidiornis melanotes, midification en zone soudano-sahélienne	11
Sénégal, reproduction d'Ardea cinerea et Himantopus himantopus	34
Tunisie, migration prénuptiale des rapaces et cigognes	12
Tardus pilaris, première nidification en région parisienne	16
TABLE DES ILLUSTRATIONS	
Aigle pomarin : photographie du sujet capturé (Pl. II)	. 13
Ardea cinerea:	
<ul> <li>estimation des taux de mortalité</li> </ul>	231
évolution des taux de mortalité	23
<ul> <li>comparaison du taux annuel de mortalité</li></ul>	231
<ul> <li>comparaison de l'évolution des taux mensuels de mortalité</li> </ul>	23
<ul> <li>évolution measuelle de la structure d'âge de la population</li> </ul>	244
évolution démographique	24
- progression de la colonie de Grand-Lieu	. 25
Ardea cinerea et Himantopus himantopus au Sénégal : photographies de	e
la nidification d'Ardea cinerea (Pl. III)	. 34
Ardeola ralloides : attitudes caractéristiques	. 15
Avifaune de la Guyane française :	
- carte des localités visitées	. 5
- carte de la partie littorale Avifaune de l'Iran : photographie de Sitta neumauer et S. tephronale	. 5

table des matières du volume 50	363
Calonectris diomedea:	
- résultats des campagnes de contrôle	207
resultats des campagnes de controle     représentation d'une population	210
representation dude population     acquisition de l'aptitude à la reproduction	213
Dryocopus martius: cartes de distribution	26
Hirundo rustica:	
- cartes de localisation et de l'étendue de la zone d'étude	278
<ul> <li>évolution du nombre d'hirondelles baguées en France</li> </ul>	287
- pyramide des âges	291
Limicoles sur le Banc d'Arguin (Mauritanie) :	
- carte des reposoirs	326
- carte des reposoirs de l'île Tidra	327
Méthodes de modélisation :	
- expression du cycle de vie de la Cigogne blanche	181
- croissance en temps discret	185
- distribution des sites en fonction de l'effectif moyen	189
- les survies adultes	
- variance en fonction de l'effectif	
- structure d'un modèle matriciel	
Migration prénuptiale au Cap Bon :	
- comparaison spécifique globale de deux migrations	126
comparaison specifique giobale de deux inigrations     comparaison de deux migrations pour quelques espèces	
- variables intervenant dans l'observation	
- influence du vent	
- évolution horaire de la migration	
<ul> <li>photographies d'Aquila rapax et A. nipalensis (Pl. II)</li> </ul>	
<ul> <li>permutations matricielles et horaire des passages</li> </ul>	
- horaire des passages de Bondrée apivore	
carte des reprises de Faucon kobez	140
Oiseaux des Pyrénées :	
carte de l'aire géographique d'étude	
- distribution altitudinale des espèces	5-21
Perdix perdix:	
- évolution théorique des effectifs	264
- survice totales et survice partielles	267
Recurvirostra avosetta:	
— carte des colonies	312
- effectif moyen mensuel	313
- évolution du nombre des éclosions	314
- pourcentage d'éclosion	
causes de mortalité des poussins	
— nombre de poussins à l'envol	
Lombic at present a second	
BIBLIOGRAPHIE	
OUVRAGES:	
Angell (T.), — Owls	173
BEZZEL (E.) Wildenten	
BRUCE WILMORE (S.). — Crows, Jays, Ravens and their relatives	
BRUUN (B.), SINGER (A.) et KÖNIG (C.). — Der Kosmos-Vogelführer	
DRUUN (D.), SINGER (A.) EL RONIG (C.) DET ROSMOS-VOGELLURITET	353
COOMBS (F.), - The Crows - A study of the Corvids of Europe	
Dorward (D.) Wild Australia (A view of birds and men)	173
FALLA (R.A.), SIBSON (R.B.) et TURBOTT (E.G.) The new guide to the	
birds of New Zealand	174
GÉROUDET (P.) Grands Echassiers, Gallinacés, Râles d'Europe	173

GLUTZ VON BLOTZHEIM (U.N.), BAUER (K.M.) et BEZZEL (E.) Handbuch	
der Vögel Mitteleuropas, Band 6, Charadriiformes	353
Goodfellow (P.). — Birds as builders	175
GREENOAR (F.) All the birds of the air. The names, lore and litte-	175
rature of British Birds	175
HARDY (E.) A guide to the birds of Scotland	355
OGILVIE (M.A.) The bird-watcher's guide to the wetlands of Britain	355
Olrog (C.C.) Nueva lista de la avifauna Argentina	356
Schifferli (A.), Géroudet (P.), Winkler (R.), Jacquat (B.), Praz (JC.)	000
et Schifferli (L.) Atlas des oiseaux nicheurs de Suisse	356
SCHMIDT-KOENIG (K.). — Avian orientation and navigation	176
SLATER (P. et P.) The observer's book of birds of Australia	357
SOOTHILL (E.) et BLOSSOM (J.) Wildfowl of the world	357
THOMSEN (P.) et JACOBSEN (P.) The Birds of Tunisia	358
VAUGHAN (R.) Arctic summer	359
Constitution of the contract o	999
Durman	
Divers:	

Bibliographie d'Ornithologie française. Année 1978



# Société Ornithologique de France

Fondée le 9 goût 1921, reconnue d'utilité publique le 23 mai 1929

Siège Social, Secrétariat et Bibliotifèque: 55, rue de Buffon, 75005 Paris Tél.: 707-30-45

#### Comité d'Honneur

M. L.-S. Senghor, Président de la République du Sénégal, MM. J. Delacour, R.-D. Etchécopan, le Prof. J. Dorst et G. Camus, Directeur de l'Office de la Recherche Scientifique et Technique d'Outre-Mer.

> Président: M. C. JOUANIN Vice-Président: M. F. ROUX Secrétaire général; M. G. JARRY Secrétaire de rédaction: M. C. ERARD Trésorire: M. M. THIROUT

Conseil d'Administration: MM. Affre, Blondel, Bourlière, Brosset, Chappuis, Cuisin, Dorst, Erard, Etchécopar, Grolleau, Jarry, Jouanin, Kérautret, Prévost, Roux, Terrasse (M.) et Thibout.

Membres Honoraires du Conseil: MM, Barruel, Dragesco, Ferry, Lebreton et Legendre.

Secrétaire administrative : Mme Augustin-Normand.

Bibliothécaire : Mile HOSLET.

La Société a pour but la diffusion des études ornithologiques pour lout ce qui concerne l'Oiseau en dehors de l'état de domesticité. Ses trayaux sont publiés dans :

L'Oiseau et la Revue Française d'Ornithologie.

La cotisation annuelle, due à partir du 1" janvier de l'année en cours, est de 130 F pour la France et l'Etranger, à verser au Compte Chêques Postaux de la Société, Paris 544-78 W. Par faveur spériale, et sur justification, la cotisation sera diminuée de 20 F pour les étudiants francais ou étrangers de moins de 25 ans.

Tous les membres de la Société reçoivent gratuitement la Revue.

# Liste des donateurs 1979

Dons en espèces: MM. Eliopoulo, Deviras, Guichard, Paranier, Christy, Darmangeat, Riols, Ménatory.

Cette liste ne comprend pas les noms d'un certain nombre de douteurs qui ont désiré rester anonymes, ceux des organismes qui nous ont subventionnés, ainsi que ceux des sociétés qui nous ont fait bénéficier de la loi sur les dons faits au profit d'associations reconnues d'utilité publique.

### SOMMAIRE

5 Ct 9 novembre 1919)	177
	179
C. Jouanin, G. Hémery, JL. Mougin et F. Roux. — Nouvelles précisions sur l'acquisition de l'aplitude à la reproduction chez le Puffin cendré Calonectris diomedea borealis.	205
G. Himery. — Dynamique de la population basque française de Pétrels tempête (Hydrobates pelagicus) de 1974 à 1979	217
<ol> <li>Marion. — Dynamique d'une population de Hérons cendrés Ardea cinerea L. Exemple de la plus grande colonie d'Europe: le lac de Grand-Lieu.</li> </ol>	219
M. Birkan. — Dynamique de population de Perdrix grises (Perdix perdix) :  Analyse de facteurs-elé	263
JD. LEBRETON et P. LANDRY. — Succès de reproduction et mouvements des colonies de Mouette rieuse en Forez	267
G. CAMBERLEIN et D. Flote. — Dynamique et gestion de la population de Goéland argenté (Larus argentaius) en Bretagne	273
G. Jarry. — Dynamique d'une population d'Hirondelles rustiques, Hirundo rustica L., dans l'est de la région parisienne	277
MC. EYBBRT. — Dynamique de la reproduction de la Linotte mélodieuse (Acanthis cannabina) sur une laude bretonne	295
J. BLONDEL, P. ISENMANN et D. MICHBLLAND. — Insularité et démographie chez la Mésange bleue Parus caeraleus et la Mésange noire Parus aler en Corse.	299
JM. WATIER et O. FOURNIER. — Eléments de démographie de la population d'Avocettes (Recurvirostra avosetta) de la côte atlantique française	307
E. et J. Trottonon, M. Balllou, JF. Delonger, L. Duraltons et M. Leomet.  — Recensement hivernal des limicoles et autres oiseaux aquatiques sur le Banc d'Arguin (Mauritanie) (Hiver 1978/1979)	323
Notes et faits divers :	
P. Gowthorpe. — Sur la reproduction d'Ardea cinerea et d'Himantopus himantopus au Sénégal	345
P. Dubois et C. Riols. — Observations de Bernaches à cou roux Branta ruficollis Pall. en Champagne humide durant l'hiver 1978/79	346
R. Pinchon et E. Benito-Espinal. — Installation de nouvelles espèces à la Martinique	347
C. JOUANIN. — 8° Colloque Francophone d'Ornithologie, Paris 1 <sup>st</sup> et 2 mars 1980	348
BIBLIOGRAPHIE	351
Table des matières, Volume 50, Année 1980	360

Le Directeur de la publication : C. ERARD 9709 - Imprimerie Lussaup, 85200 Fontenay-le-Comte Dépôt légal 1er trim. 1981, nº 1735 — Nº Commission paritaire : 24082